



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 10 FEV. 2004

Pour le Directeur général de l'Institut
national de la propriété industrielle
Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIÉTÉ
INDUSTRIELLE

SIEGE
26 bis, rue de Saint Petersburg
75800 PARIS cedex 08
Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04
Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23
www.inpi.fr

THIS PAGE BLANK (USPTO)

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re Patent Application of

L'Alloret, Florence

Group Art Unit:

Application No.:

Examiner:

Filing Date: APRIL 14, 2004

Confirmation No.: 2205

Title: AQUEOUS PHOTOPROTECTIVE COMPOSITIONS COMPRISING
ACRYLAMIDO-2-METHYLPROPANESULFONIC ACID POLYMERS AND 4,4-DIARYLBUTADIENE
UV-A SUNSCREENS

SUBMISSION OF CERTIFIED COPY OF PRIORITY DOCUMENT

Commissioner for Patents
P.O. Box 1450
Alexandria, VA 22313-1450

Sir:

The benefit of the filing date of the following priority foreign application(s) in the following foreign country is hereby requested, and the right of priority provided in 35 U.S.C. § 119 is hereby claimed.

Country: FRANCE

Patent Application No(s): 03/04647

Filed: APRIL 14, 2003

In support of this claim, enclosed is a certified copy(ies) of said foreign application(s). Said prior foreign application(s) is referred to in the oath or declaration. Acknowledgment of receipt of the certified copy(ies) is requested.

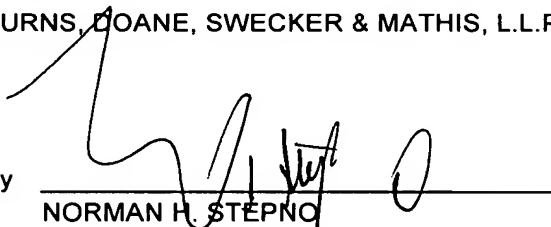
Respectfully submitted,

BURNS, DOANE, SWECKER & MATHIS, L.L.P.

P.O. Box 1404
Alexandria, Virginia 22313-1404
(703) 836-6620

Date: APRIL 14, 2004

By


NORMAN H. STEPNO
Registration No. 22,716

THIS PAGE BLANK (USPTO)



26 bis, rue de Saint Pétersbourg
75800 Paris Cedex 08
Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 94 86 54

BREVET D'INVENTION**CERTIFICAT D'UTILITÉ**

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



N° 11354*01

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 1/2

Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire

D8 540 W / 260899

REMISE DES PIÈCES DATE 14 AVRIL 2003 LIEU 75 INPI PARIS N° D'ENREGISTREMENT 0304647 NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE 14 AVR. 2003 PAR L'INPI		1 NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE L'OREAL Laurent MISZPUTEN - D.I.P.I 6, rue Bertrand Sincholle 92585 CLICHY cedex France	
Vos références pour ce dossier (facultatif) OA03138/LM			
Confirmation d'un dépôt par télécopie <input type="checkbox"/> N° attribué par l'INPI à la télécopie			
2 NATURE DE LA DEMANDE		Cochez l'une des 4 cases suivantes	
Demande de brevet		<input checked="" type="checkbox"/>	
Demande de certificat d'utilité		<input type="checkbox"/>	
Demande divisionnaire		<input type="checkbox"/>	
<i>Demande de brevet initiale</i> N° _____ Date ____/____/____ <i>ou demande de certificat d'utilité initiale</i> N° _____ Date ____/____/____			
Transformation d'une demande de brevet européen <i>Demande de brevet initiale</i> <input type="checkbox"/> N° _____ Date ____/____/____			
3 TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum) Composition photoprotectrice comprenant au moins un polymère d'acide acrylamido 2-méthyl propane sulfonique et un 4,4-diarylbutadiène, utilisations			
4 DÉCLARATION DE PRIORITÉ OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE LA DATE DE DÉPÔT D'UNE DEMANDE ANTÉRIEURE FRANÇAISE		Pays ou organisation _____ N° _____ Date ____/____/____ Pays ou organisation _____ N° _____ Date ____/____/____ Pays ou organisation _____ N° _____ Date ____/____/____ <input type="checkbox"/> S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»	
5 DEMANDEUR		<input type="checkbox"/> S'il y a d'autres demandeurs, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»	
Nom ou dénomination sociale		L'ORÉAL	
Prénoms			
Forme juridique		SA	
N° SIREN		
Code APE-NAF		
Adresse	Rue	14, rue Royale	
	Code postal et ville	75008	PARIS
Pays		France	
Nationalité		Française	
N° de téléphone (facultatif)		01.47.56.88.03	
N° de télécopie (facultatif)		01.47.56.73.88	



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 2/2

REMISE DES PIÈCES DATE 14 AVRIL 2003 LIEU 75 INPI PARIS N° D'ENREGISTREMENT 0304647 NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI		Réservé à l'INPI	
Vos références pour ce dossier : <i>(facultatif)</i>		OA03138/LM	
6 MANDATAIRE			
Nom		MISZPUTEN	
Prénom		Laurent	
Cabinet ou Société		L'ORÉAL	
N° de pouvoir permanent et/ou de lien contractuel			
Adresse	Rue	6 rue Bertrand Sincholle	
	Code postal et ville	92585	CLICHY Cedex
N° de téléphone <i>(facultatif)</i>		01.47.56.88.03	
N° de télécopie <i>(facultatif)</i>		01.47.56.73.88	
Adresse électronique <i>(facultatif)</i>			
7 INVENTEUR (S)			
Les inventeurs sont les demandeurs		<input type="checkbox"/> Oui <input checked="" type="checkbox"/> Non Dans ce cas fournir une désignation d'inventeur(s) séparée	
8 RAPPORT DE RECHERCHE		Uniquement pour une demande de brevet (y compris division et transformation)	
Établissement immédiat ou établissement différé		<input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
Paiement échelonné de la redevance		Paiement en trois versements, uniquement pour les personnes physiques <input type="checkbox"/> Oui <input checked="" type="checkbox"/> Non	
9 RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES		Uniquement pour les personnes physiques <input type="checkbox"/> Requête pour la première fois pour cette invention <i>(joindre un avis de non-imposition)</i> <input type="checkbox"/> Requête antérieurement à ce dépôt <i>(joindre une copie de la décision d'admission pour cette invention ou indiquer sa référence)</i>	
Si vous avez utilisé l'imprimé «Suite», indiquez le nombre de pages jointes			
10 SIGNATURE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) Laurent MISZPUTEN 14 Avril 2003		VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPI M. ROCHET	

**COMPOSITION PHOTOPROTECTRICE COMPRENANT AU MOINS UN POLYMERE
D'ACIDE ACRYLAMIDO 2-METHYL PROPANE SUFONIQUE ET UN 4,4-
DIARYLBUTADIENE, UTILISATIONS**

5

L'invention concerne une composition photoprotectrice comprenant au moins une phase aqueuse, au moins une phase huileuse, au moins un polymère hydrosoluble ou hydrodispersible d'acide acrylamido 2-méthyl propane sulfonique, partiellement ou totalement neutralisé, réticulé ou non-réticulé et au moins un système filtrant les radiations UV, caractérisée par le fait que le système filtrant comprend au moins un filtre UV-A du type 4,4-diarylbutadiène.

10

Il est bien connu que les radiations lumineuses de longueurs d'onde comprises entre 280 nm et 400 nm permettent le brunissement de l'épiderme humain et que les rayons de longueurs d'onde comprises entre 280 et 320 nm, connus sous la dénomination d'UV-B, provoquent des érythèmes et des brûlures cutanées qui peuvent nuire au développement du bronzage naturel; ce rayonnement UV-B doit donc être filtré.

15

On sait également que les rayons UV-A, de longueurs d'onde comprises entre 320 et 400 nm, qui provoquent le brunissement de la peau, sont susceptibles d'induire une altération de celle-ci, notamment dans le cas d'une peau sensible ou d'une peau continuellement exposée au rayonnement solaire. Les rayons UV-A provoquent en particulier une perte d'élasticité de la peau et l'apparition de rides conduisant à un vieillissement prématuré. Ils favorisent le déclenchement de la réaction érythémateuse ou amplifient cette réaction chez certains sujets et peuvent même être à l'origine de réactions photo toxiques ou photo allergiques. Il est donc souhaitable de filtrer aussi le rayonnement UV-A.

20

Les rayons UVA et UVB doivent donc être filtrés et il existe actuellement des compositions cosmétiques protectrices de l'épiderme humain renfermant des filtres UVA et UVB.

25

Ces compositions antisolaires se présentent assez souvent sous la forme d'une émulsion, de type huile-dans-eau (c'est à dire un support cosmétiquement et/ou dermatologiquement acceptable constitué d'une phase continue dispersante aqueuse et d'une phase discontinue dispersée grasse) ou eau-dans-huile (phase aqueuse dispersée dans une phase grasse continue), qui contient, à des concentrations diverses, un ou plusieurs filtres organiques classiques liposolubles et/ou des filtres organiques classiques hydrosolubles capables d'absorber sélectivement les rayonnements UV nocifs, ces filtres (et leurs quantités) étant sélectionnés en fonction du facteur de protection solaire recherché, le facteur de protection solaire (FPS) s'exprimant mathématiquement par le rapport de la dose de rayonnement UV nécessaire pour atteindre le seuil érythématogène avec le filtre UV avec la dose de rayonnement UV nécessaire pour atteindre le seuil érythématogène sans filtre UV. Dans de telles émulsions, les filtres hydrophiles sont présents dans la phase aqueuse et les filtres lipophiles sont présents dans la phase grasse.

30

Les polymères de l'acide acrylamido 2-méthyl propane sulfonique (AMPS) sont particulièrement appréciés pour leurs propriétés cosmétiques et leur flexibilité en terme de formulation par rapport aux dérivés polymériques de l'acide carboxylique (Carbopols fournis par Novéon). Ils peuvent en effet être formulés à des pH compris entre 4 et 6 sans que leurs propriétés gélifiantes soient diminuées. Parmi ces dérivés, on peut citer deux grande familles :

35

(a) les polymères hydrophiles ou hydrodispersibles tels que l'acide polyacrylamido 2-méthylpropane sulfonique neutralisé et réticulé, fourni par Clariant sous la dénomination Hostacerin AMPS, ou les copolymères d'AMPS et d'autre(s) monomère(s) hydrophiles tel

40

45

50

55

que le Sépigel 305 fourni par la société Seppic et l'Aristoflex AVC fourni par la société Clariant.

(b) les polymères amphiphiles comprenant de l'AMPS et des unités alkyles tel que ceux décrits dans la demande EP 1 069 142.

Ces polymères de l'acide acrylamido 2-méthyl propane sulfonique sont particulièrement adaptées dans la fabrication des émulsions. Ils permettent d'obtenir des formulations stables dans une large gamme de texture et de consistance allant des laits aux crèmes épaissies.

Parmi les filtres UV-A organiques disponibles, une famille de composés particulièrement efficaces dans l'UV-A est l'acide benzène 1,4-di(3-méthylidène-10-camphosulfonique) et ses différents sels, décrite notamment dans les demandes de brevets FR-A-2528420 et FR-A-2639347, ils sont capables en effet d'absorber les rayons ultraviolets de longueur d'ondes comprises entre 280 et 400 nm, avec des maxima d'absorption compris entre 320 et 400 nm, en particulier aux alentours de 345 nm.

Cependant, l'introduction de ce type de filtre UVA dans des émulsions photoprotectrices stabilisées et/ou épaissies par un polymère de l'acide acrylamido 2-méthyl propane sulfonique, peut conduire à une diminution significative de leur viscosité ou bien à leur déstabilisation.

Il apparaît ainsi nécessaire de disposer d'émulsions à base de polymères de l'acide acrylamido 2-méthyl propane sulfonique qui soient stables et qui puissent contenir des filtres organiques actifs dans l'UV-A d'efficacité comparable à celle de l'acide benzène 1,4-di(3-méthylidène-10-camphosulfonique) et ses différents sels sans les inconvénients énumérés ci-dessus.

Par « stable », on entend que les aspects macroscopique et microscopique de la composition ne sont pas modifiés après 1 mois à la température ambiante.

La Demanderesse a découvert de façon surprenante que des émulsions comprenant au moins un polymère d'acide acrylamido 2-méthyl propane sulfonique, partiellement ou totalement neutralisé, réticulé ou non-réticulé et au moins un filtre UV-A du type 4,4-diarylbutadiène, répondent à ce besoin.

Dans la suite de la présente description, on entend par « système filtrant les radiations UV » par un agent filtrant les radiations UV constitué soit d'un composé organique ou minéral unique filtrant les radiations UV soit un mélange de plusieurs composés organiques ou minéraux filtrant les radiations UV, par exemple mélange comprenant un filtre UVA et un filtre UVB.

Cette découverte est à la base de la présente invention.

Ainsi, conformément à l'un des objets de la présente invention, il est maintenant proposé une composition photoprotectrice comprenant au moins une phase aqueuse, au moins une phase huileuse, au moins un polymère hydrosoluble ou hydrodispersible d'acide acrylamido 2-méthyl propane sulfonique, partiellement ou totalement neutralisé, réticulé ou non-réticulé et au moins un système filtrant les radiations UV, caractérisée par le fait que le système filtrant comprend au moins un filtre UV-A du type 4,4-diarylbutadiène.

D'autres caractéristiques, aspects et avantages de l'invention apparaîtront à la lecture de la description détaillée qui va suivre.

Les polymères utilisés conformément à l'invention sont des homopolymères ou copolymères, réticulés ou non-réticulés comportant au moins le monomère acide acrylamido 2-méthyl propane sulfonique (AMPS), sous forme libre ou bien partiellement ou totalement neutralisée.

5

De façon préférentielle, les polymères d'AMPS conformes à l'invention peuvent être neutralisés partiellement ou totalement par une base minérale (soude, potasse, ammoniaque) ou une base organique telle que la mono-, di- ou tri-éthanolamine, un aminométhylpropanediol, la N-méthyl-glucamine, les acides aminés basiques comme l'arginine et la lysine, et les mélanges de ces composés. Ils sont généralement neutralisés. On entend dans la présente invention par « neutralisés » des polymères totalement ou pratiquement totalement neutralisés, c'est-à-dire neutralisés à au moins 90 %.

15 Ces polymères d'AMPS selon l'invention peuvent être réticulés ou non-réticulés.

Lorsque les polymères sont réticulés, les agents de réticulation peuvent être choisis parmi les composés à polyinsaturation oléfinique couramment utilisés pour la réticulation des polymères obtenus par polymérisation radicalaire.

20

On peut citer par exemple comme agents de réticulation, le divinylbenzène, l'éther diallylique, le dipropylèneglycol-diallyléther, les polyglycol-diallyléthers, le triéthylèneglycol-divinyléther, l'hydroquinone-diallyl-éther, le di(méth)acrylate de d'éthylèneglycol ou de tétraéthylèneglycol, le triméthylol propane triacrylate, le méthylène-bis-acrylamide, le méthylène-bis-méthacrylamide, la triallylamine, le triallylcyanurate, le diallylmaléate, la tétraallyléthylènediamine, le tétra-allyloxy-éthane, le triméthylolpropane-diallyléther, le (méth)acrylate d'allyle, les éthers allyliques d'alcools de la série des sucres, ou d'autres allyl- ou vinyl- éthers d'alcools polyfonctionnels, ainsi que les esters allyliques des dérivés de l'acide phosphorique et/ou vinylphosphonique, ou les mélanges de ces composés.

30

Selon un mode préféré de réalisation de l'invention, l'agent de réticulation est choisi parmi le méthylène-bis-acrylamide, le méthacrylate d'allyle ou le triméthylol propane triacrylate (TMPTA). Le taux de réticulation va en général de 0,01 à 10 % en mole et plus particulièrement de 0,2 à 2 % en mole par rapport au polymère.

35

Les polymères d'AMPS conformes à l'invention peuvent être hydrosolubles ou hydrodispersibles. Ils sont dans ce cas :

- soit des "homopolymères" ne comportant que des monomères AMPS et, s'ils sont réticulés, un ou plusieurs agents de réticulation tels que ceux définis ci-dessus ;
- soit des copolymères obtenus à partir de l'AMPS et d'un ou plusieurs monomères à insaturation éthylénique hydrophiles ou hydrophobes et, s'ils sont réticulés, un ou plusieurs agents de réticulation tels que ceux définis ci-dessus. Lorsque lesdits copolymères comportent des monomères à insaturation éthylénique hydrophobes, ces derniers ne comportent pas de chaîne grasse et sont de préférence présents dans de faibles quantités.

45

On entend par "chaîne grasse", au sens de la présente invention, toute chaîne hydrocarbonée comportant au moins 7 atomes de carbone.

50

Par « hydrosoluble ou hydrodispersible », on entend des polymères qui, introduits dans une phase aqueuse à 25°C, à une concentration massique égale à 1%, permettent l'obtention d'une solution macroscopiquement homogène et transparente, c'est à dire ayant une valeur de transmittance maximum de la lumière, à une longueur d'onde égale

à 500 nm, à travers un échantillon de 1 cm d'épaisseur, d'au moins 60%, de préférence d'au moins 70%.

- 5 Les polymères d'AMPS conformes à l'invention peuvent être également amphiphiles à savoir qu'ils comportent à la fois une partie hydrophile une partie hydrophobe comportant au moins une chaîne grasse.

Polymères hydrosolubles ou hydrodispersibles

- 10 Lorsque les polymères conformes à l'invention sont des copolymères hydrosolubles ou hydrodispersibles (non-amphiphiles), ils sont :
- soit des "homopolymères" ne comportant que des monomères AMPS et, s'ils sont réticulés, un ou plusieurs agents de réticulation.
 - soit des copolymères obtenus à partir de l'AMPS et d'un ou plusieurs monomères à
- 15 insaturation éthylénique hydrophiles ou hydrophobes et, s'ils sont réticulés, un ou plusieurs agents de réticulation. Lorsque lesdits copolymères comportent des monomères à insaturation éthylénique hydrophobes ces derniers ne comportent pas de chaîne grasse (nombre d'atomes carbone ne dépassant pas 6)

- 20 Les "homopolymères" selon l'invention sont de préférence réticulés et neutralisés, et ils peuvent être obtenus selon le procédé de préparation comprenant les étapes suivantes :
- (a) on disperse ou on dissout le monomère tel que l'AMPS sous forme libre dans une solution de tertio-butanol ou d'eau et de tertio-butanol ;
 - (b) on neutralise la solution ou la dispersion de monomère obtenue en (a) par une ou
- 25 plusieurs bases minérales ou organiques, de préférence l'ammoniaque NH_3 , dans une quantité permettant d'obtenir un taux de neutralisation des fonctions acides sulfoniques du polymère allant de 90 à 100% ;
- (c) on ajoute à la solution ou dispersion obtenue en (b), le ou les monomères réticulants ;
 - (d) on effectue une polymérisation radicalaire classique en la présence d'amorceurs de
- 30 radicaux libres à une température allant de 10 à 150°C ; le polymère précipitant dans la solution ou la dispersion à base de tertio-butanol.

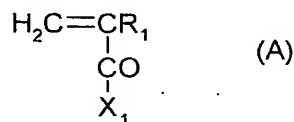
- Comme polymères de ce type, on peut citer notamment l'homopolymère réticulé et neutralisé d'acide 2-acrylamido 2-méthylpropane sulfonique, commercialisé par la société
- 35 Hoechst sous la dénomination commerciale « Hostacerin AMPS » (nom CTFA : ammonium polyacryldiméthyltauramide).

- 40 Les copolymères hydrosolubles ou hydrodispersibles d'AMPS selon l'invention contiennent des monomères à insaturation éthylénique hydrosolubles, des monomères hydrophobes ou leurs mélanges.

Les comonomères hydrosolubles peuvent être ioniques ou non-ioniques.

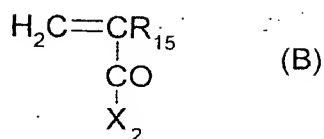
- 45 Parmi les comonomères hydrosolubles ioniques, on peut citer par exemple les composés suivants et leurs sels :
- l'acide (méth)acrylique,
 - l'acide styrène sulfonique,
 - l'acide vinylsulfonique et l'acide (méth)allylsulfonique,
 - l'acide vinyl phosphonique,
- 50
- l'acide maléique,
 - l'acide itaconique,
 - l'acide crotonique,
 - le chlorure de diméthylallyl ammonium;
 - le chlorure de méthylvinylimidazolium,

- les carboxybétaïnes ou sulfobétaïnes éthyléniques obtenues par exemple par quaternisation de monomères à insaturation éthyléniques comportant une fonction amine, par des sels de sodium d'acide carboxylique à halogène mobile (ex : chloroacétate) ou par des sulfones cycliques (ex : propane sulfone).
- 5 - les monomères vinyliques hydrosolubles de formule (A) suivante :



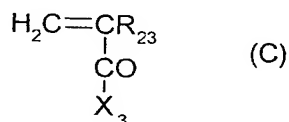
dans laquelle :

- R_1 est choisi parmi H , $-\text{CH}_3$, $-\text{C}_2\text{H}_5$ ou $-\text{C}_3\text{H}_7$
- 10 - X_1 est choisi parmi :
 - les oxydes d'alkyle de type $-\text{OR}_2$ où R_2 est un radical hydrocarboné, linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, ayant de 1 à 6 atomes de carbone, substitué par au moins un groupement sulfonique ($-\text{SO}_3^-$) et/ou sulfate ($-\text{SO}_4^-$) et/ou phosphate ($-\text{PO}_4\text{H}_2^-$) et/ou un ammonium quaternaire ($-\text{N}^+\text{R}_3\text{R}_4\text{R}_5$) avec R_3 , R_4 et R_5 étant, indépendamment l'un de l'autre, un radical hydrocarboné, linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé ayant 1 à 6
 - 15 atomes de carbone, sous réserve que la somme des atomes de carbone de $\text{R}_1 + \text{R}_2 + \text{R}_3 + \text{R}_4$ ne dépasse pas 6. Le radical R_1 est éventuellement substitué par un atome d'halogène (iode, brome, chlore, fluor); hydroxy ($-\text{OH}$); éther ($-\text{O}-$), amine primaire ($-\text{NH}_2$); amine secondaire ($-\text{NHR}_6$), tertiaire ($-\text{NR}_6\text{R}_7$) avec R_6 et R_7 étant, indépendamment l'un de l'autre, un radical hydrocarboné, linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé ayant 1 à 6
 - 20 atomes de carbone, sous réserve que la somme des atomes de carbone de $\text{R}_2 + \text{R}_6 + \text{R}_7$ ne dépasse pas 6. Citons le méthacrylate de diméthylaminoéthyle quaternisé (MADAME).
 - les groupements $-\text{NH}_2$, $-\text{NHR}_8$ et $-\text{NR}_8\text{R}_9$ dans lesquels R_8 et R_9 sont indépendamment l'un de l'autre des radicaux hydrocarbonés, linéaires ou ramifiés, saturés ou insaturés
 - 25 ayant 1 à 6 atomes de carbone, sous réserve que le nombre total d'atomes de carbone de $\text{R}_8 + \text{R}_9$ ne dépasse pas 6, lesdits R_8 et/ou R_9 étant substitués par au moins un groupement sulfonique ($-\text{SO}_3^-$) et/ou sulfate ($-\text{SO}_4^-$) et/ou phosphate ($-\text{PO}_4\text{H}_2^-$) et/ou amine quaternaire ($-\text{N}^+\text{R}_{10}\text{R}_{11}\text{R}_{12}$) avec R_{10} , R_{11} et R_{12} étant, indépendamment l'un de l'autre, un radical hydrocarboné, linéaire ou ramifié, saturé ou
 - 30 insaturé ayant 1 à 6 atomes de carbone, sous réserve que la somme des atomes de carbone de $\text{R}_8 + \text{R}_9 + \text{R}_{10} + \text{R}_{11} + \text{R}_{12}$ ne dépasse pas 6. Les radicaux R_8 et/ou R_9 sont éventuellement substitués par un atome d'halogène (iode, brome, chlore, fluor); un groupement hydroxy ($-\text{OH}$); éther ($-\text{O}-$), amine primaire ($-\text{NH}_2$); amine secondaire ($-\text{NHR}_{13}$), tertiaire ($-\text{NR}_{13}\text{R}_{14}$) avec R_{13} et R_{14} étant, indépendamment l'un de l'autre, un
 - 35 radical hydrocarboné, linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé ayant 1 à 6 atomes de carbone, sous réserve que la somme des atomes de carbone de $\text{R}_8 + \text{R}_9 + \text{R}_{13} + \text{R}_{14}$ ne dépasse pas 6 ; Citons le chlorure de (méth)acrylamido propyl triméthyl ammonium (APTAC et MAPTAC).
- 40 Parmi, les comonomères hydrosolubles non-ioniques , on peut citer par exemple :
 - le (méth)acrylamide,
 - la N-vinylacétamide et la N-méthyl N-vinylacétamide,
 - la N-vinylformamide et la N-méthyl N-vinylformamide,
 - l'anhydride maléique,
 - 45 - la vinylamine,
 - les N-vinylactames comportant un groupe alkyl cyclique ayant de 4 à 9 atomes de carbone, tels que la N-vinylpyrrolidone, la N-butyrolactame et la N-vinylcaprolactame,
 - l'alcool vinylique de formule $\text{CH}_2=\text{CHOH}$,
 - les monomères vinyliques hydrosolubles de formule (B) suivante :



dans laquelle :

- R_{15} est choisi parmi H , $-\text{CH}_3$, $-\text{C}_2\text{H}_5$ ou $-\text{C}_3\text{H}_7$
- X_2 est choisi parmi :
 - 5 - les oxydes d'alkyle de type $-\text{OR}_{16}$ où R_{16} est un radical hydrocarboné, linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, ayant de 1 à 6 carbones, éventuellement substitué par un atome d'halogène (iode, brome, chlore, fluor); un groupement hydroxy ($-\text{OH}$); éther ($-\text{O}-$), amine primaire ($-\text{NH}_2$); amine secondaire ($-\text{NHR}_{17}$), tertiaire ($-\text{NR}_{17}\text{R}_{18}$) avec R_{17} et R_{18} étant, indépendamment l'un de l'autre, un radical hydrocarboné, linéaire ou ramifié,
 - 10 saturé ou insaturé ayant 1 à 6 atomes de carbone, sous réserve que la somme des atomes de carbone de $\text{R}_{16} + \text{R}_{17} + \text{R}_{18}$ ne dépasse pas 6; Citons par exemple le (méth)acrylate de glycidyle, le méthacrylate d'hydroxyéthyle, et les (méth)acrylates d'éthylène glycol, de diéthylèneglycol ou de polyalkylèneglycol.
 - les groupements $-\text{NH}_2$, $-\text{NHR}_{19}$ et $-\text{NR}_{19}\text{R}_{20}$ dans lesquels R_{19} et R_{20} sont
 - 15 indépendamment l'un de l'autre des radicaux hydrocarbonés, linéaires ou ramifiés, saturés ou insaturés ayant 1 à 6 atomes de carbone, sous réserve que le nombre total d'atomes de carbone de $\text{R}_{19} + \text{R}_{20}$ ne dépasse pas 6, lesdits R_{19} et R_{20} étant éventuellement substitués par un atome d'halogène (iode, brome, chlore, fluor); un groupement hydroxy ($-\text{OH}$); éther ($-\text{O}-$), amine primaire ($-\text{NH}_2$); amine secondaire
 - 20 ($-\text{NHR}_{21}$), tertiaire ($-\text{NR}_{21}\text{R}_{22}$) avec R_{21} et R_{22} étant, indépendamment l'un de l'autre, un radical hydrocarboné, linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé ayant 1 à 6 atomes de carbone, sous réserve que la somme des atomes de carbone de $\text{R}_{19} + \text{R}_{20} + \text{R}_{21} + \text{R}_{22}$ ne dépasse pas 6. Citons le diméthylaminoéthylméthacrylamide.
- 25 Parmi les comonomères hydrophobes sans chaîne grasse, on peut citer par exemple :
 - le styrène et ses dérivés tel que le 4-butylstyrène, l'alpha méthylstyrène et le vinyltoluène,
 - l'acétate de vinyle de formule $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{OCOCH}_3$;
 - les vinyléthers de formule $\text{CH}_2=\text{CHOR}$ dans laquelle R est un radical hydrocarboné,
 - 30 linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, ayant de 1 à 6 carbones;
 - l'acrylonitrile,
 - la caprolactone,
 - le chlorure de vinyle et le chlorure de vinylidène,
 - les dérivés siliconés, conduisant après polymérisation à des polymères siliconés tels
 - 35 que le méthacryloxypropyltris(triméthylsiloxy)silane et les méthacrylamides siliconés,
 - les monomères vinyliques hydrophobes de formule (C) suivante :



dans laquelle :

- 40 - R_{23} est choisi parmi H , $-\text{CH}_3$, $-\text{C}_2\text{H}_5$ ou $-\text{C}_3\text{H}_7$
- X_3 est choisi parmi :
 - les oxydes d'alkyle de type $-\text{OR}_{24}$ où R_{24} est un radical hydrocarboné, linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, ayant de 1 à 6 atomes de carbone.
 - les groupements $-\text{NH}_2$, $-\text{NHR}_{25}$ et $-\text{NR}_{25}\text{R}_{26}$ dans lesquels R_{25} et R_{26} sont
 - 45 indépendamment l'un de l'autre des radicaux hydrocarbonés, linéaires ou ramifiés, saturés ou insaturés ayant 1 à 6 atomes de carbone, sous réserve que le nombre total d'atomes de carbone de $\text{R}_{25} + \text{R}_{26}$ ne dépasse pas 6. Citons par exemple, le méthacrylate de méthyle, le méthacrylate d'éthyle, le (méth)acrylate de n-butyle, le (méth)acrylate de

tertio-butyle, l'acrylate de cyclohexyle et l'acrylate d'isobornyle et l'acrylate d'éthyle 2-hexyle.

Les polymères d'AMPS hydrosolubles ou hydrodispersibles de l'invention ont de préférence une masse molaire allant de 50 000 g/mole à 10 000 000 g/mole, de préférence de 80 000 g/mole à 8 000 000 g/mole, et de façon encore plus préférée de 100 000 g/mole à 7 000 000 g/mole.

Comme copolymères hydrosolubles ou hydrodispersibles obtenus à partir d'AMPS et de monomères hydrosolubles à insaturation éthylénique, on peut citer par exemple ceux obtenus à partir d'AMPS et d'acrylamide ou de méthylacrylamide, comme par exemple le copolymère réticulé acrylamide/acrylamido-2-méthyl propane sulfonate de sodium en émulsion dans l'isoparaffine en C₁₃-C₁₄ et le laureth-7 (nom CTFA : Polyacrylamide/C₁₃-C₁₄ Isoparaffin/ laureth-7) commercialisé sous la dénomination SEPIGEL 305 ou le copolymère réticulé acrylamide/acrylamido-2-méthyl propane sulfonate de sodium en émulsion inverse à 40% dans l'isohexadécane et le polysorbate-80 (nom CTFA : Acrylamide/Sodium Acryloyldiméthyltaurate/Isohexadécane/polysorbate-80) commercialisé sous la dénomination SIMULGEL 600 par la société SEPPIC. On peut aussi citer les copolymères d'AMPS et de vinylpyrrolidone ou de vinylformamide, tels que les produits Ammonium Acryloyldiméthyltaurate/VP Copolymer (nom INCI) commercialisés sous la dénomination ARISTOFLEX AVC par la société CLARIANT. On peut aussi citer les copolymères d'AMPS et d'acrylate de sodium, comme par exemple le copolymère réticulé AMPS/acrylate de sodium en émulsion inverse dans un mélange eau/isohexadécane/oléate de sorbitane (nom CTFA : Acrylamide/Sodium Acryloyldiméthyltaurate/Isohexadécane/polysorbate-80) commercialisé sous la dénomination SIMULGEL EG par la société SEPPIC. On peut citer également les copolymères d'AMPS et d'hydroxyéthyl acrylate, comme par exemple le copolymère réticulé AMPS/hydroxyéthyl acrylate en émulsion inverse dans un mélange polysorbate 60/squalane (nom INCI : Hydroxyethyl acrylate/Sodium Acryloyldiméthyltaurate copolymer (and) squalane (and) polysorbate 60) commercialisé sous la dénomination SIMULGEL NS par la société SEPPIC.

Polymères d'AMPS amphiphiles

Les polymères d'AMPS conformes à l'invention amphiphiles comportent à la fois une partie hydrophile une partie hydrophobe comportant au moins une chaîne grasse.

La chaîne grasse présente dans les polymères de l'invention comporte de préférence de 7 à 30 atomes de carbone, plus préférentiellement de 7 à 22 atomes de carbone et encore plus préférentiellement de 7 à 18 atomes et plus particulièrement de 12 à 18 atomes de carbones.

Les polymères amphiphiles conformes à l'invention ont en général un poids moléculaire en poids allant de 50 000 à 10 000 000, plus préférentiellement de 100 000 à 8 000 000 et encore plus préférentiellement de 100 000 à 7 000 000.

Les polymères amphiphiles d'AMPS selon l'invention peuvent être réticulés ou non-réticulés. Les agents de réticulation peuvent être choisis parmi ceux cités ci-dessus. On utilisera plus particulièrement le méthylène-bis-acrylamide, le méthacrylate d'allyle ou le triméthylol propane triacrylate (TMPTA). Le taux de réticulation varie de préférence de 0,01 à 10% en moles et plus particulièrement de 0,2 à 2% en moles par rapport au polymère.

Les polymères d'AMPS amphiphiles conformes à l'invention peuvent notamment être choisis parmi les polymères amphiphiles statistiques d'AMPS modifiés par réaction avec

une n-monoalkylamine ou une di-n-alkylamine en C₆-C₂₂ tels que ceux décrits dans la demande de brevet WO00/31154. Ces polymères peuvent également contenir d'autres monomères hydrophiles à insaturation éthylénique choisis par exemple parmi l'acide acrylique, l'acide méthacrylique ou leurs dérivés alkyl substitués en β ou leurs esters obtenus avec des mono ou polyalkyléneglycols, l'acrylamide, le méthacrylamide, la vinylpyrrolidone, l'acide itaconique ou l'acide maléique ou leurs mélanges.

Les polymères préférentiels de l'invention sont choisis parmi les polymères amphiphiles d'AMPS et d'au moins un monomère à insaturation éthylénique comportant au moins une partie hydrophobe ayant de 7 à 30 atomes de carbone et plus préférentiellement de 7 à 22 atomes de carbone et encore plus préférentiellement de 7 à 18 atomes de carbone et plus particulièrement de 12 à 18 atomes de carbone. Cette partie hydrophobe peut être un radical alkyle linéaire, saturé ou insaturé (par exemple n-octyle, n-décyle, n-hexadécyle, n-dodécyle, oléyle), ramifié (par exemple isostéarique) ou cyclique (par exemple cyclododécane ou adamantane).

Ces mêmes polymères peuvent contenir en plus un ou plusieurs comonomères hydrophiles à insaturation éthylénique comme l'acide acrylique, l'acide méthacrylique ou leurs dérivés alkylsubstitués en β ou leurs esters obtenus avec des mono ou polyalkyléneglycols, l'acrylamide, le méthacrylamide la vinylpyrrolidone, l'acide itaconique ou l'acide maléique.

Ces mêmes polymères peuvent contenir en plus un ou plusieurs co-monomères hydrophobes à insaturation éthylénique, comprenant par exemple :

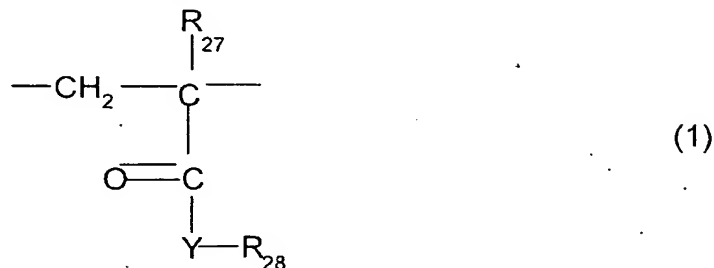
- un radical fluoré ou alkylfluoré en C₇-C₁₈ (par exemple le groupement de formule - (CH₂)₂-(CF₂)₉-CF₃)
- un radical cholestéryle ou un radical dérivé de cholestérol (par exemple l'hexanoate de cholestéryle)
- un groupe polycyclique aromatique comme le naphtalène ou le pyrène
- un radical siliconé ou alkylsiliconé ou encore alkylfluorosiliconé.

Ces copolymères sont décrits notamment dans la demande de brevet EP-A-750899, le brevet US-A-5089578 et dans les publications de Yotaro Morishima suivantes :

- « Self-assembling amphiphilic polyelectrolytes and their nanostructures - Chinese Journal of Polymer Science Vol. 18, N°40, (2000), 323-336 » ;
- « Micelle formation of random copolymers of sodium 2-(acrylamido)-2-methylpropanesulfonate and a non-ionic surfactant macromonomer in water as studied by fluorescence and dynamic light scattering - Macromolecules 2000, Vol. 33, N° 10 - 3694-3704 » ;
- « Solution properties of miscelle networks formed by non-ionic moieties covalently bound to an polyelectrolyte : salt effects on rheological behavior - Langmuir, 2000, Vol.16, N°12, 5324-5332 » ;
- « Stimuli responsive amphiphilic copolymers of sodium 2-(acrylamido)-2-methylpropanesulfonate and associative macromonomers - Polym. Preprint, Div. Polym. Chem. 1999, 40(2), 220-221 ».

Ils sont également décrits dans les demandes de brevet (CLARIANT) : EP 1 069 142, WO 02/44224, WO02/44225, WO02/44227, WO02/44229, WO02/44230, WO02/44231, WO02/44267, WO02/44268, WO02/44269, WO02/44270, WO02/44271, WO02/43677, WO02/43686, WO02/43687, WO02/43688, WO02/43689.

Les monomères hydrophobes à insaturation éthylénique de l'invention sont choisis de préférence parmi les acrylates ou les acrylamides de formule (1) suivante :



dans laquelle R_{27} désigne un atome d'hydrogène, un radical alkyle linéaire ou ramifié en C_1 - C_6 (de préférence méthyle) ; Y désigne O ou NH ; R_{28} désigne un radical hydrophobe comportant une chaîne grasse ayant de 7 à 22 atomes de carbone, et de préférence de 7 à 18, et plus particulièrement de 12 à 18 atomes de carbone.

Le radical hydrophobe R_{28} est choisi de préférence parmi les radicaux alkyles linéaires en C_7 - C_{18} , saturés ou insaturés (par exemple n-octyle, n-décyle, n-hexadécyle, n-dodécyle, oléyle), ramifiés (par exemple isostéarique) ou cycliques (par exemple cyclododécane ou adamantane) ; les radicaux alkylperfluorés en C_7 - C_{18} (par exemple le groupement de formule $-(\text{CH}_2)_2-(\text{CF}_2)_9-\text{CF}_3$) ; le radical cholestéryle ou un ester de cholestérol comme l'hexanoate de cholestéryle ; les groupes polycycliques aromatiques comme le naphtalène ou le pyrène. Parmi ces radicaux, on préfère plus particulièrement les radicaux alkyles linéaires et ramifiés.

Selon une forme particulièrement préférée de l'invention, le radical hydrophobe R_{28} comporte en plus au moins un motif oxyde d'alkylène et de préférence une chaîne polyoxyalkylénée. La chaîne polyoxyalkylénée de façon préférentielle est constituée de motifs oxyde d'éthylène et/ou de motifs oxyde de propylène et encore plus particulièrement constituée uniquement de motifs oxyde d'éthylène. Le nombre de moles de motifs oxyalkylénés varie en général de 1 à 30 moles et plus préférentiellement de 1 à 25 moles et encore plus préférentiellement de 3 à 20 moles.

Parmi ces polymères, on peut citer :

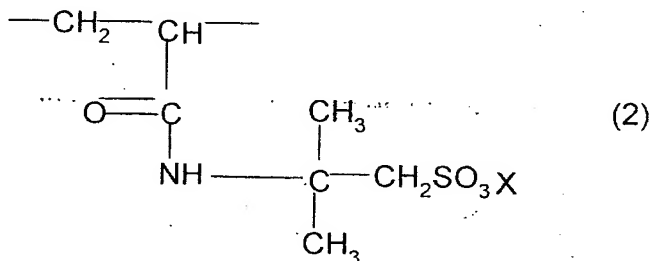
- les copolymères réticulés ou non réticulés, neutralisés ou non, comportant de 15 à 60 % en poids de motifs AMPS et de 40 à 85 % en poids de motifs $(\text{C}_8$ - $\text{C}_{16})$ alkyl(méth)acrylamide ou de motifs $(\text{C}_8$ - $\text{C}_{16})$ alkyl(méth)acrylate par rapport au polymère, tels que ceux décrits dans la demande EP-A-750 899 ;

- les terpolymères comportant de 10 à 90% en mole de motifs acrylamide, de 0,1 à 10% en mole de motifs AMPS et de 5 à 80% en mole de motifs n- $(\text{C}_6$ - $\text{C}_{18})$ alkylacrylamide, par rapport au polymère, tels que ceux décrits dans le brevet US-A-5,089,578.

Comme polymères amphiphiles, on peut également citer les copolymères d'AMPS totalement neutralisé et de méthacrylate de n-dodécyle, de n-hexadécyle et/ou de n-octadécyle, ainsi que les copolymères d'AMPS et de n-dodécylméthacrylamide, non-réticulés et réticulés.

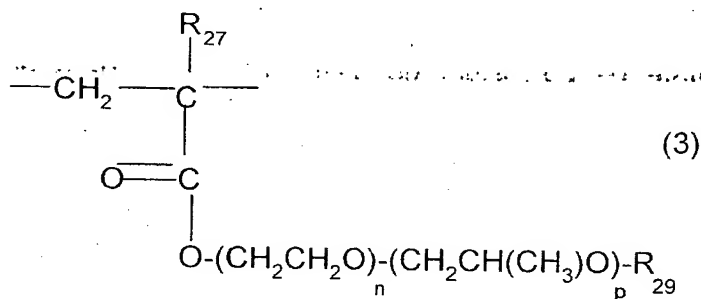
On citera plus particulièrement les copolymères amphiphiles réticulés ou non réticulés constitués :

(a) de motifs acide 2-acrylamido 2-méthylpropane sulfonique (AMPS) de formule (2) suivante :



5 dans laquelle X^+ est un proton, un cation de métal alcalin, un cation alcalino-terreux ou l'ion ammonium ;

(b) et de motifs de formule (3) suivante :



10 dans laquelle n et p, indépendamment l'un de l'autre désignent un nombre de moles et varie de 0 à 30, de préférence de 1 à 25 et plus préférentiellement de 3 à 20 sous réserve que $n + p$ soit inférieur ou égal à 30, de préférence inférieur à 25 et encore mieux inférieur à 20 ; R_{27} a la même signification indiquée ci-dessus dans la formule (1) et R_{29} désigne un alkyle linéaire ou ramifié comportant m atomes de carbone allant de 7 à 22, de préférence de 7 à 18 atomes de carbone et encore mieux de 12 à 18 atomes de carbone.

Dans la formule (2), le cation X^+ désigne plus particulièrement le sodium ou l'ammonium.

Parmi les monomères de formule (3) on peut citer,

- 20 - les esters d'acide (méth)acrylique et d'alcool gras en C_{10} - C_{18} polyoxéthylénés à 8 OE comme le produit GENAPOL C-080 vendu par la Société CLARIANT.
- les esters d'acide (méth)acrylique et d'oxoalcool gras en C_{11} polyoxyéthyléné à 8 OE comme le produit GENAPOL UD-080 vendu par la Société CLARIANT.
- 25 - les esters d'acide (méth)acrylique et d'alcool gras polyoxyéthyléné en C_{12} - C_{14} à 7 OE comme le produit GENAPOL LA-070 vendu par la Société CLARIANT.
- les esters d'acide (méth)acrylique et d'alcool gras polyoxyéthyléné en C_{12} - C_{14} à 11 OE comme le produit GENAPOL LA-110 vendu par la Société CLARIANT.
- 30 - les esters d'acide (méth)acrylique et d'alcool gras polyoxyéthyléné en C_{16} - C_{18} à 8 OE comme le produit GENAPOL T-080 vendu par la Société CLARIANT.
- les esters d'acide (méth)acrylique et d'alcool gras polyoxyéthyléné en C_{16} - C_{18} à 15 OE comme le produit GENAPOL T-150 vendu par la Société CLARIANT.
- les esters d'acide (méth)acrylique et d'alcool gras polyoxyéthyléné en C_{16} - C_{18} à 11 OE comme le produit GENAPOL T-110 vendu par la Société CLARIANT.
- 35 - les esters d'acide (méth)acrylique et d'alcool gras polyoxyéthyléné en C_{16} - C_{18} à 20 OE comme le produit GENAPOL T-200 vendu par la Société CLARIANT.

- les esters d'acide (méth)acrylique et d'alcool gras polyoxyéthylé en $C_{16}-C_{18}$ à 25 OE comme le produit GENAPOL T-250 vendu par la Société CLARIANT.
- les esters d'acide (méth)acrylique et d'alcool gras polyoxyéthylé en $C_{18}-C_{22}$ à 25 OE et/ ou d'isoalcool gras polyoxyéthylé en $C_{16}-C_{18}$ à 25 OE

5

On choisira plus particulièrement :

- (i) ceux non réticulés pour lesquels $p = 0$, $n = 7$ ou 25 , R_{27} désigne méthyle et R_{29} représente un mélange d'alkyle en $C_{12}-C_{14}$ ou en $C_{16}-C_{18}$,
- (ii) ceux réticulés pour lesquels $p = 0$, $n = 8$ ou 25 , R_{27} désigne méthyle et R_{29} représente un mélange d'alkyle en $C_{16}-C_{18}$.

10

Ces polymères sont décrits et synthétisés dans la demande EP1069142. Ces polymères amphiphiles particuliers peuvent être obtenus selon les procédés classiques de polymérisation radicalaire en présence d'un ou plusieurs initiateurs tels que par exemple, l'azobisisobutyronitrile (AIBN), l'azobisdiméthylvaléronitrile, le chlorhydrate de 2,2-azobis-[2-amidinopropane] (ABAH = 2,2-Azo-Bis-[2-Amidinopropane] Hydrochloride), les peroxydes organiques tels que le peroxyde de dilauryle, le peroxyde de benzoyle, l'hydroperoxyde de tert-butyle, etc..., des composés peroxydés minéraux tels que le persulfate de potassium ou d'ammonium, ou H_2O_2 éventuellement en présence de réducteurs.

15

20

Ces polymères amphiphiles peuvent être notamment obtenus par polymérisation radicalaire en milieu tert-butanol dans lequel ils précipitent. En utilisant la polymérisation par précipitation dans le tert-butanol, il est possible d'obtenir une distribution de la taille des particules du polymère particulièrement favorable pour ses utilisations.

25

La réaction peut être conduite à une température comprise entre 0 et $150^{\circ}C$, de préférence entre 10 et $100^{\circ}C$, soit à pression atmosphérique, soit sous pression réduite. Elle peut aussi être réalisée sous atmosphère inerte, et de préférence sous azote.

30

Les polymères conformes à l'invention de façon préférentielle sont neutralisés partiellement ou totalement par une base minérale ou organique telle que celles citées ci-dessus.

35

La concentration molaire en % des motifs de formule (2) et des motifs de formule (3) dans les polymères amphiphiles selon l'invention varie en fonction de l'application cosmétique souhaitée, de la nature de l'émulsion (huile-dans-eau ou eau-dans-huile) et des propriétés rhéologiques de la formulation recherchées. Elle peut varier entre 0,1 et 99,9 % en moles.

40

Les polymères d'AMPS amphiphiles selon l'invention peu hydrophobes seront plus appropriées pour l'épaississement et/ou la stabilisation des émulsions huile-dans-eau. La proportion molaire en motifs de formule (3) variera de préférence de 0,1 à 50 %, plus particulièrement de 1 à 25 % et encore plus particulièrement de 3 à 10%.

45

Les polymères d'AMPS amphiphiles selon l'invention plus hydrophobes seront plus appropriées pour l'épaississement et/ou la stabilisation des émulsions eau-dans-huile. La proportion molaire en motifs de formule (3) variera de préférence de 50,1 à 99,9 %, plus particulièrement de 60 à 95 % et encore plus particulièrement de 65 à 90 %.

50

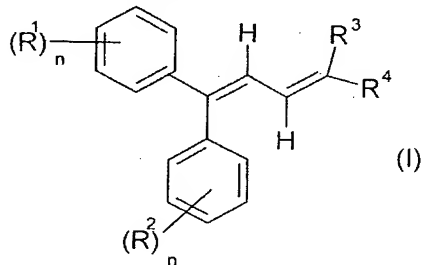
La distribution des monomères dans les polymères de l'invention peut être, par exemple, alternée, bloc (y compris multibloc) ou quelconque.

55

Les polymères d'AMPS conformes à l'invention sont généralement présents dans des quantités en matière active allant de 0,01 à 20 % en poids, plus préférentiellement de 0,1

à 10 % en poids, encore plus préférentiellement de 0,1 à 5 % en poids et plus particulièrement encore de 0,5 à 2 % en poids de par rapport au poids total de la composition.

- 5 Les composés 4,4-diarylbutadiènes conformes à l'invention sont choisis de préférence parmi ceux répondant à la formule (I) suivante :



10 dans laquelle le système diène est de configuration Z,Z ; Z,E ; E,Z ou E,E ou des mélanges desdites configurations et où :

- R¹ et R², identiques ou différents, désignent hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₂₀ ; un radical alcényle en C₂-C₁₀ ; un radical alcoxy en C₁-C₁₂ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical cycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical alcoxycarbonyl en C₁-C₂₀ ; un radical monoalkylamino en C₁-C₁₂ ; un radical dialkylamino en C₁-C₁₂ ; un aryle ; un
- 15 hétéroaryle ou un substituant hydrosolubilisant choisi parmi un reste carboxylate, sulfonate ou un reste ammonium ;
- R³ désigne un groupe COOR⁵ ; COR⁵ ; CONR⁵R⁶ ; CN ; O=S(-R⁵)=O ; O=S(-OR⁵)=O ; R⁷O-P(-OR⁸)=O ; un radical alkyle en C₁-C₂₀ ; un radical alcényle en C₂-C₁₀ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalkyle en C₇-C₁₀ ; un radical cycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalcényle en C₇-C₁₀ ; un aryle en C₆-C₁₈ éventuellement substitué ;
- 20 - R⁴ désigne un groupe COOR⁶ ; COR⁶ ; CONR⁶R⁷ ; CN ; O=S(-R⁶)=O ; O=S(-OR⁶)=O ; R⁷O-P(-OR⁸)=O ; un radical alkyle en C₁-C₂₀ ; un radical alcényle en C₂-C₁₀ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalkyle en C₇-C₁₀ ; un radical cycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalcényle en C₇-C₁₀ ; un aryle en C₆-C₁₈ éventuellement substitué ;
- 25 - les radicaux R⁵ à R⁸, identiques ou différents, désignent hydrogène ; un radical alkyle en C₁-C₂₀ ; un radical alcényle en C₂-C₁₀ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalkyle en C₇-C₁₀ ; un radical bicycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical cycloalcényle en C₇-C₁₀ ; un aryle éventuellement substitué ; un hétéroaryle éventuellement substitué ;
- 30 - n varie de 1 à 3 ;
- les radicaux R³ à R⁸ peuvent former entre eux avec les atomes de carbone auxquels ils sont liés, un noyau en C₅-C₆ pouvant être condensé.

35 Comme radicaux alkyle en C₁-C₂₀, on peut citer par exemple : méthyle, éthyle, n-propyle, 1-méthyléthyle, n-butyle, 1-méthylpropyle, 2-méthylpropyle, 1,1-diméthyléthyle, n-pentyle, 1-méthylbutyle, 2-méthylbutyle, 3-méthylbutyle, 2,2-diméthylpropyle, 1-éthylpropyle, n-hexyle, 1,1-diméthylpropyle, 1,2-diméthylpropyle, 1-méthylpentyle, 2-méthylpentyle, 3-méthylpentyle, 4-méthylpentyle, 1,1-diméthylbutyle, 1,2-diméthylbutyle, 1,3-

40 diméthylbutyle, 2,2-diméthylbutyle, 2,3-diméthylbutyle, 3,3-diméthylbutyle, 1-éthylbutyle, 2-éthylbutyle, 1,2,2-triméthylpropyle, 1-éthyl-1-méthylpropyle, 1-éthyl-2-méthylpropyle, n-heptyle, n-octyle, n-nonyle, n-décyle, n-undécyle, n-dodécyle, n-tridécyle, n-tétradécyle, n-pentadécyle, n-hexadécyle, n-heptadécyle, n-octadécyle, n-nonadécyle ou n-eicosyle.

45 Comme groupes alcényle en C₂-C₁₀, on peut citer par exemple : éthényle, n-propényle, 1-méthyléthényle, n-butényle, 1-méthylpropényle, 2-méthylpropényle, 1,1-diméthyléthényle, n-pentényle, 1-méthylbutényle, 2-méthylbutényle, 3-méthylbutényle, 2,2-

diméthylpropényle, 1-éthylpropényle, n-hexényle, 1,1-diméthylpropényle, 1,2-diméthylpropényle, 1-méthylpentényle, 2-méthylpentényle, 3-méthylpentényle, 4-méthylpentényle, 1,1-diméthylbutényle, 1,2-diméthylbutényle, 1,3-diméthylbutényle, 2,2-diméthylbutényle, 2,3-diméthylbutényle, 3,3-diméthylbutényle, 1-éthylbutényle, 2-éthylbutényle, 1,1,2-triméthylpropényle, 1,2,2-triméthylpropényle, 1-éthyl-1-méthylpropényle, 1-éthyl-2-méthylpropényle, n-heptényle, n-octényle, n-nonényle, n-décényle.

Comme radicaux alcoxy en C_1 - C_{12} , on peut citer : méthoxy, n-propoxy, 1-méthylpropoxy, 1-méthyléthoxy, n-pentoxy, 3-méthylbutoxy, 2,2-diméthylpropoxy, 1-méthyl-1-éthylpropoxy, octoxy, éthoxy, n-propoxy, n-butoxy, 2-méthylpropoxy, 1,1-diméthylpropoxy, hexoxy, heptoxy, 2-éthylhexoxy.

Comme radicaux alcoxycarbonyle en C_1 - C_{20} , on peut citer les esters des alcools en C_1 - C_{20} .

Comme radicaux monoalkylamino ou dialkylamino en C_1 - C_{12} , on peut citer ceux dont le ou les radicaux alkyle sont choisis parmi méthyle, n-propyle, 2-méthylpropyle, 1,1-diméthyléthyle, hexyle, heptyle, 2-éthylhexyle, isopropyle, 1-méthylpropyle, n-pentyle, 3-méthylbutyle, 2,2-diméthylpropyle, 1-méthyl-1-éthylpropyle, octyle.

Comme radicaux cycloalkyles en C_3 - C_{10} , on peut citer par exemple : cyclopropyle, cyclobutyle, cyclopentyle, cyclohexyle, cycloheptyle, 1-méthylcyclopropyle, 1-éthylcyclopropyle, 1-propylcyclopropyle, 1-butylcyclopropyle, 1-pentylcyclopropyle, 1-méthyl-1-butylcyclopropyle, 1,2-diméthylcyclopropyle, 1-méthyl-2-éthylcyclopropyle, cyclooctyle, cyclononyle ou cyclodécyle.

Comme radicaux cycloalcényles en C_3 - C_{10} ayant une ou plusieurs doubles liaisons, on peut citer : cyclobutényle, cyclopentényle, cyclopentadiényle, cyclohexényle, 1,3-cyclohexadiényle, 1,4-cyclohexadiényle, cycloheptényle, cycloheptatriényle, cyclooctényle, 1,5-cyclooctadiényle, cyclooctétraényle, cyclononényle ou cyclodécényle.

Les radicaux cycloalkyles ou cycloalcényles peuvent comporter un ou plusieurs substituants (de préférence de 1 à 3) choisis par exemple parmi les halogènes comme chlore, fluor ou brome ; cyano ; nitro ; amino ; C_1 - C_4 -alkylamino ; C_1 - C_4 dialkylamino ; C_1 - C_4 alkyle ; C_1 - C_4 -alcoxy ; hydroxy ; ils peuvent également comporter de 1 à 3 hétéroatomes comme soufre, oxygène ou azote dont les valences libres peuvent être saturées par un hydrogène ou un radical alkyle en C_1 - C_4 .

Les groupes bicycloalkyles ou bicycloalcényles sont choisis par exemple parmi les terpènes bicycliques comme les dérivés de pinane, de bornane, de pinène ou de camphre ou d'adamantane.

Les groupes aryles sont de préférence choisis parmi les cycles phényle ou naphtyle, lesquels pouvant comporter un ou plusieurs substituants (de préférence de 1 à 3) choisis par exemple parmi halogène comme chlore, fluor ou brome ; cyano ; nitro ; amino ; C_1 - C_4 -alkylamino ; C_1 - C_4 dialkylamino ; C_1 - C_4 alkyle ; C_1 - C_4 -alcoxy ; hydroxy. On préfère plus particulièrement phényle, méthoxyphényle, naphtyle, thienyle.

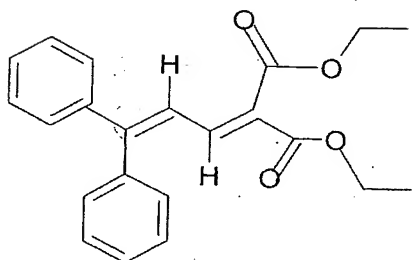
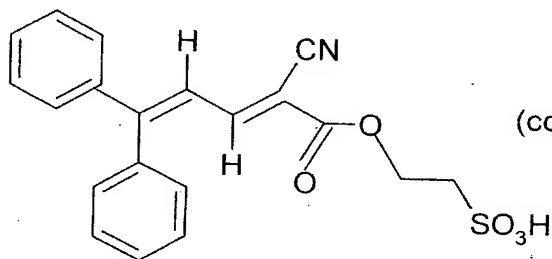
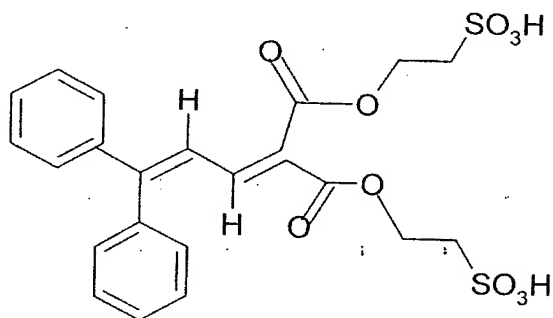
Les groupes hétéroaryles comportent en général un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi soufre, oxygène ou azote.

Les groupes hydrosolubilisants sont par exemple des restes carboxy, sulfoxy et plus particulièrement leurs sels avec des cations physiologiquement acceptables comme les sels de métaux alcalins ou les sels de trialkylammonium comme les sels de

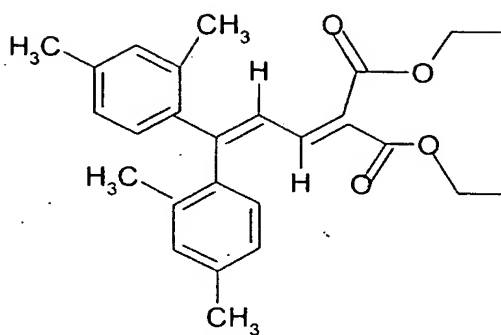
tri(hydroxyalkyl)ammonium ou de 2-méthylpropan-1-ol-2-ammonium. On peut également citer les groupes ammonium comme les alkylammoniums et leurs formes salifiées avec des anions physiologiquement acceptables.

- 5 Les composés de formule (I) sont connus en eux-mêmes et leurs structures et leurs synthèses sont décrites dans les demandes de brevet DE19755649 , EP916335, EP1133980 et EP1133981.

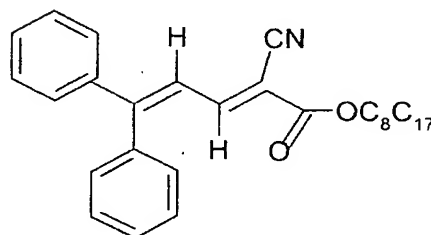
10 A titre d'exemple de composé de formule (I), on peut citer les composés suivants :



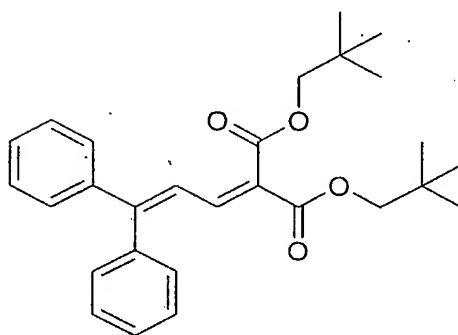
15



(composé d)



(composé e)



(composé f)

5

Les composés de formule (I) préférentiels sont ceux pour lesquels

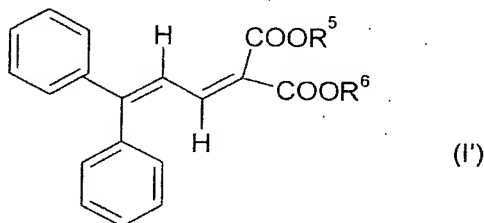
- $n = 1$ ou 2 ;
- R^1 et R^2 , identiques ou différents, désignent hydrogène, un radical alkyle en C_1-C_{20} , un radical alcoxy en C_1-C_{12} , un radical monoalkylamino en C_1-C_{12} , un radical dialkylamino en C_1-C_{12} , un substituant hydrosolubilisant choisi parmi un groupe carboxylate, un groupe sulfonate ou un reste ammonium ;
- R^3 désigne un groupe $COOR^5$, COR^5 , $CONR^5R^6$, un radical alkyle en C_1-C_{20} , un radical cycloalkyle en C_3-C_{10} , un radical cycloalcényle en C_3-C_{10} , un radical bicycloalkyle en C_7-C_{10} , phényle, naphthyle ou thienyle éventuellement substitué ;
- R^4 désigne un groupe $COOR^6$, COR^6 , $CONR^5R^6$, un radical alkyle en C_1-C_{20} , un radical cycloalkyle en C_3-C_6 , un radical cycloalcényle en C_3-C_{10} , un radical bicycloalkyle en C_7-C_{10} , phényle, naphthyle ou thienyle éventuellement substitué ;
- les radicaux R^5 et R^6 , identiques ou différents, désignent hydrogène, un radical alkyle en C_1-C_{12} , un radical cycloalkyle en C_3-C_{10} , un radical cycloalcényle en C_3-C_{10} , un radical bicycloalkyle en C_7-C_{10} , un radical bicycloalcényle en C_3-C_{10} , phényle ou naphthyle éventuellement substitué.

- Parmi ces composés, on préfère plus particulièrement ceux pour lesquels
- R^1 et R^2 , identiques ou différents, désignent hydrogène, un radical alkyle en C_1-C_{20} , un radical alcoxy en C_1-C_{20} , un substituant hydrosolubilisant choisi parmi un groupe carboxylate, un groupe sulfonate ou un reste ammonium ;

25

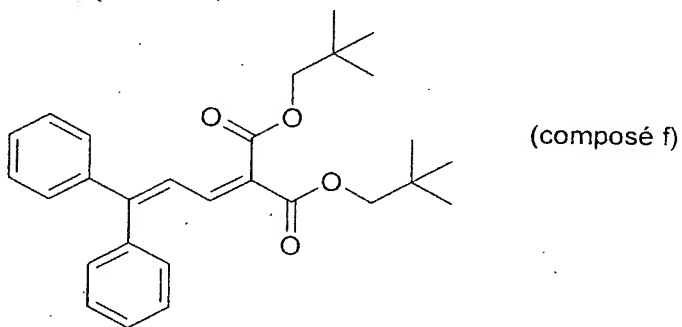
- R^3 désigne un groupe COOR^5 ; COR^5 ; CONR^5R^6 ;
- R^4 désigne un groupe COOR^6 ; COR^6 ; CONR^5R^6 ;
- les radicaux R^5 et R^6 , identiques ou différents, désignent hydrogène ; un radical alkyle en $\text{C}_1\text{-C}_{12}$; un radical cycloalkyle en $\text{C}_3\text{-C}_6$; un radical cycloalcényle en $\text{C}_3\text{-C}_{10}$; un radical bicycloalkyle en $\text{C}_7\text{-C}_{10}$; un radical bicycloalcényle en $\text{C}_3\text{-C}_{10}$; phényle ou naphthyle éventuellement substitué.

Selon un mode particulièrement préféré, les composés de formule (I) sont choisis parmi ceux de formule (I') suivante :

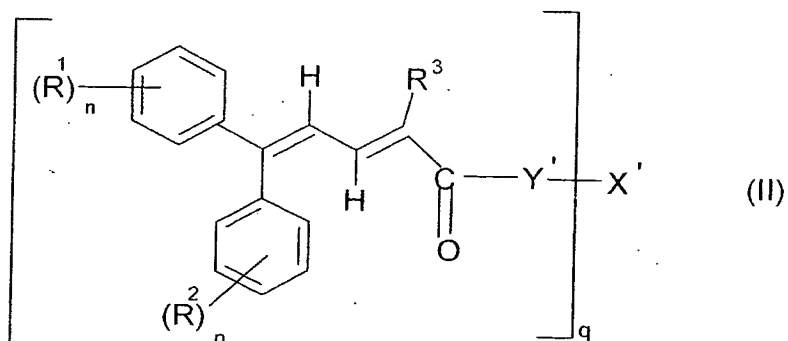


où les radicaux R^5 et R^6 , identiques ou différents, désignent hydrogène ; un radical alkyle en $\text{C}_1\text{-C}_{20}$; un radical cycloalkyle en $\text{C}_3\text{-C}_6$; un radical cycloalcényle en $\text{C}_3\text{-C}_{10}$.

Parmi ces composés de formule (I'), on retient plus particulièrement le 1,1-dicarboxy-(2'2'-diméthyl-propyl)-4,4-diphénylbutadiène de structure :



Une autre famille de 4,4-diarylbutadiène pouvant être utilisée dans les émulsions selon l'invention sont ceux répondant à la formule (II) suivante :



dans laquelle le système diène est de configuration Z,Z ; Z,E ; E,Z ou E,E ou des mélanges desdites configurations et où :

- R^1 , R^2 , R^3 et n ont les mêmes significations indiquées dans la formule (I) précédente ;
- Y' désigne un groupe $-O-$ ou $-NR^9-$

5

- R^9 désigne hydrogène ; un radical alkyle en C_1-C_{20} , linéaire ou ramifié ; un radical alcényle en C_2-C_{10} ; un radical cycloalkyle en C_3-C_{10} ; un radical bicycloalkyle en C_7-C_{10} ; un radical cycloalcényle en C_3-C_{10} ; ; un radical bicycloalcényle en C_7-C_{10} ; un aryle ; un hétéroaryle ;

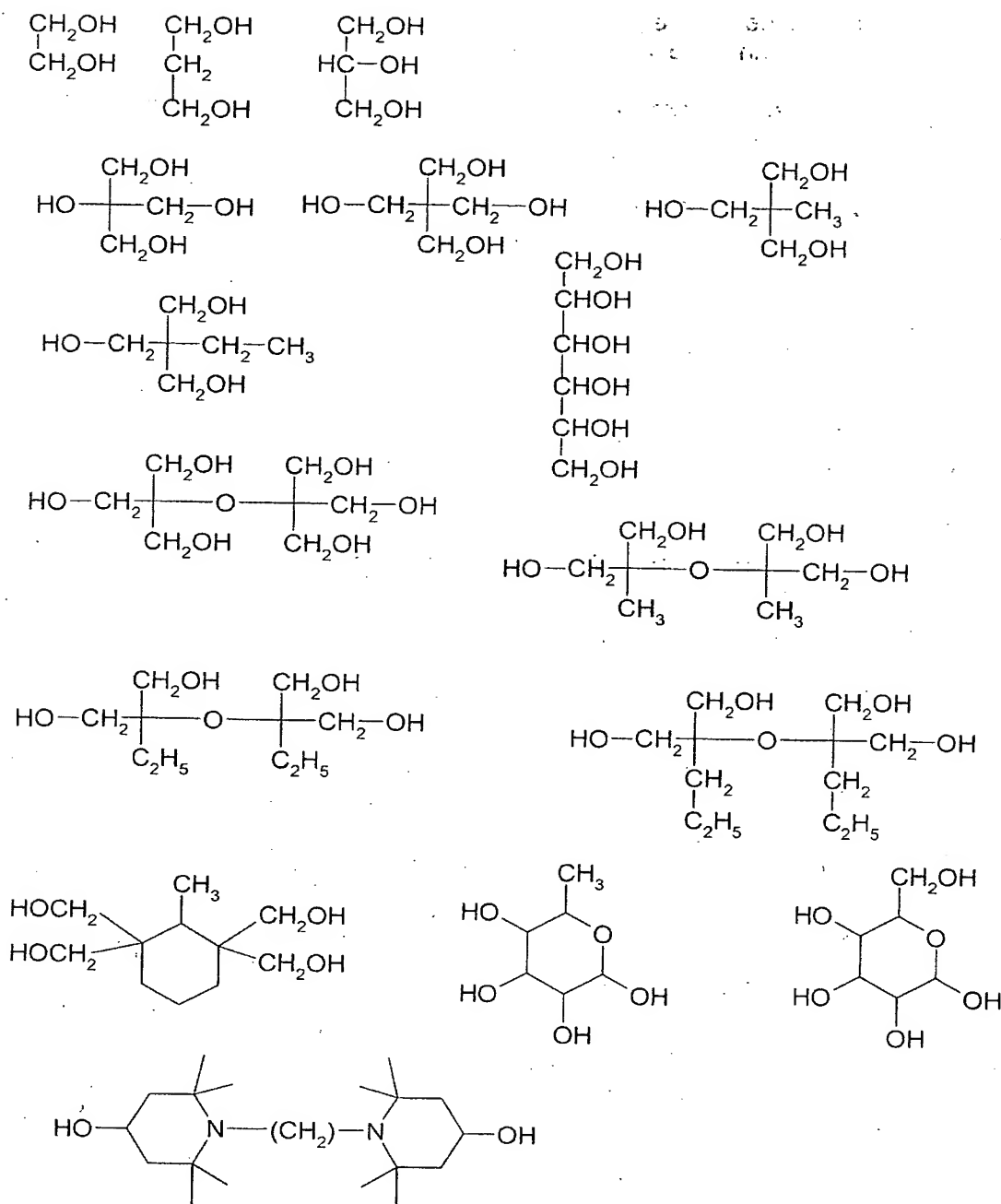
10

- X' désigne un reste de polyol linéaire ou ramifié, aliphatique ou cycloaliphatique comprenant de 2 à 10 groupes hydroxy et de valence q ; la chaîne carbonée dudit reste pouvant être interrompue par un ou plusieurs atomes de soufre ou d'oxygène ; un ou plusieurs groupes imines ; un ou plusieurs alkylimino en C_1-C_4 ;

- q varie de 2 à 10.

15

X' est un reste polyol contenant de 2 à 10 groupes hydroxyles et notamment :

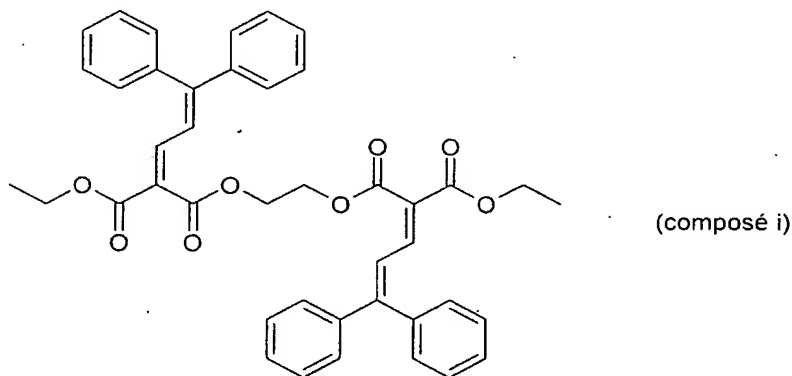
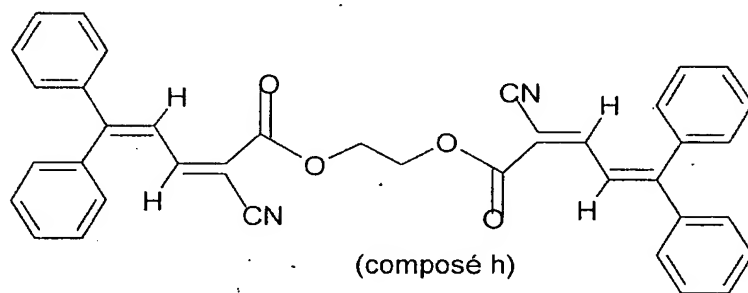
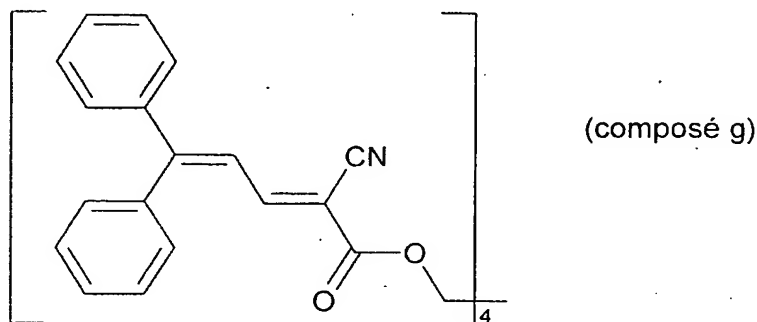


Les composés plus préférentiels de formule (II) sont ceux pour lesquels :

- R^1 et R^2 , identiques ou différents, désignent hydrogène, un radical alkyle en C_1-C_{12} ; un radical alcoxy en C_1-C_8 ; un substituant hydrosolubilisant choisi parmi un groupe carboxylate, un groupe sulfonate ou un reste ammonium ;
- R^3 désigne un groupe $COOR^5$; $CONR^5R^6$; CN ; un radical cycloalkyle en C_3-C_{10} ; un radical bicycloalkyle en C_7-C_{10} ;
- R^5 et R^6 , identiques ou différents, désignent un radical alkyle en C_1-C_{20} , linéaire ou ramifié ; un radical cycloalkyle en C_3-C_{10} ; un radical bicycloalkyle en C_7-C_{10} ; naphthyle ou phényle éventuellement substitué ;
- X' désigne un reste de polyol comprenant de 2 à 6 groupes hydroxy et plus particulièrement de 2 à 4.

Les composés encore plus préférentiels de formule (II) sont ceux pour lesquels :
 - X' désigne un reste d'éthanol ou de pentaerythrol.

Les composés de formule (II) encore plus particulièrement préférés sont choisis parmi



5

Les composés de formule (II) tels que définis ci-dessus sont connus en eux-mêmes et leurs structures et leurs synthèses sont décrites dans la demande de brevet EP-A-1008586 (faisant partie intégrante du contenu de la description).

10

Les composés 4,4-diarylbutadiène sont présents de préférence dans la composition dans des proportions allant de 0,1 % à 20% en poids, plus préférentiellement de 1 à 10% en poids par rapport au poids total de la composition.

15

Les compositions selon l'invention peuvent se présenter sous toutes les formes galéniques comportant une phase grasse et une phase aqueuse classiquement utilisées pour une application topique et notamment de dispersions du type lotion ou sérum, d'émulsions de consistance liquide ou semi-liquide du type lait, obtenues par dispersion d'une phase grasse dans une phase aqueuse (H/E) ou inversement (E/H), ou de suspensions ou émulsions de consistance molle, semi-solide ou solide du type crème ou

20



gel, ou encore d'émulsions multiples (E/H/E ou H/E/H), de microémulsions, de dispersions vésiculaires de type ionique et/ou non ionique, ou des dispersions cire/phase aqueuse. Ces compositions sont préparées selon les méthodes usuelles.

5 Selon un mode particulier de réalisation de l'invention, les émulsions huile-dans-eau ou eau-dans huile préparées avec les polymères et/ou copolymères d'AMPS selon l'invention peuvent comporter seulement 1% en poids ou moins, et même être exemptes de tensioactifs émulsionnants, tout en étant stables au stockage.

10 La nature de la phase grasse rentrant dans la composition des émulsions selon l'invention n'est pas critique et elle peut ainsi être constituée par tous les composés qui sont déjà connus de façon générale comme convenant pour la fabrication d'émulsions. En particulier, ces composés peuvent être choisis, seuls ou en mélanges, parmi les différents corps gras, les huiles d'origine végétale, animale ou minérale, les cires

15 naturelles ou synthétiques, et analogues.

Parmi les huiles pouvant rentrer dans la composition de la phase grasse, on peut notamment citer :

- les huiles minérales telles que l'huile de paraffine et l'huile de vaseline,
- les huiles d'origine animale telles que le perhydrosqualène,
- 20 - les huiles d'origine végétale telles que l'huile d'amande douce, l'huile d'avocat, l'huile de ricin, l'huile d'olive, l'huile de jojoba, l'huile de sésame, l'huile d'arachide, l'huile de pépins de raisin, l'huile de colza, l'huile de coprah, l'huile de noisette, le beurre de karité, l'huile de palme, l'huile de noyau d'abricot, l'huile de calophyllum, l'huile de son de riz, l'huile de germes de maïs, l'huile de germes de blé, l'huile de soja, l'huile de tournesol, l'huile d'onagre, l'huile de carthame, l'huile de passiflore et l'huile de seigle,
- 25 - les huiles synthétiques telles que l'huile de purcellin, les esters comme par exemple le myristate de butyle, le myristate d'isopropyle, le myristate de cétyle, le palmitate d'isopropyle, l'adipate d'isopropyle, l'adipate d'éthylhexyle, le stéarate de butyle, le stéarate d'hexadécyle, le stéarate d'isopropyle, le stéarate d'octyle, le stéarate d'isocétyle, l'oléate de décyle, le laurate d'hexyle, le dicaprylate de propylène glycol et les
- 30 esters dérivés d'acide lanolique tels que le lanolate d'isopropyle, le lanolate d'isocétyle, les isoparaffines et les poly- α -oléfinés.

Comme autres huiles utilisables dans les émulsions selon l'invention, on peut encore citer

35 les benzoates d'alcools gras en C12-C15 (Finsolv TN de FINETEX), les éthers, les dérivés lipophiles d'acide aminé tels que le N-lauroylsarcosinate d'isopropyl (Eldew SL-205 d'Ajinomoto), les alcools gras tels que l'alcool laurique, cétylique, myristique, stéarique, palmitique, oléique ainsi que le 2-octyldodécanol, les acétylglycérides, les octanoates et décanoates d'alcools et de polyalcools tels que ceux de glycol et de

40 glycérol, les ricinoléates d'alcools et de polyalcools tels que ceux de cétyle, les triglycérides d'acides gras tels que les triglycérides caprylique/caprique, les triglycérides d'acides gras saturés en C10-C18, les huiles fluorées et perfluorées, la lanoline, la lanoline hydrogénée, la lanoline acétylée et enfin les huiles de silicones, volatiles ou non.

45 Bien entendu, la phase grasse peut également contenir un ou plusieurs adjuvants cosmétiques lipophiles classiques, comme par exemple des cires, des gélifiants lipophiles, des tensio-actifs, des particules organiques ou minérales, et notamment ceux qui sont déjà utilisés de manière habituelle dans la fabrication et l'obtention des compositions cosmétiques antisolaires.

50 De manière classique, la phase aqueuse dispersante peut être constituée par de l'eau, ou un mélange d'eau et d'alcool(s) polyhydrique(s) comme par exemple glycérol, butylène glycol, propylèneglycol et sorbitol, ou bien encore un mélange d'eau et

d'alcool(s) inférieur(s) hydrosoluble(s) tels que éthanol, isopropanol ou butanol (solution hydroalcoolique).

5 Les compositions conformes à l'invention peuvent comporter en plus d'autres filtres UV organiques ou inorganiques complémentaires actifs dans l'UVA et/ou l'UVB, hydrosolubles ou liposolubles ou bien insolubles dans les solvants cosmétiques couramment utilisés.

10 Les filtres organiques complémentaires sont notamment choisis parmi les anthranilates ; les dérivés cinnamiques ; les dérivés de dibenzoylméthane ; les dérivés salicyliques, les dérivés du camphre ; les dérivés de triazine tels que ceux décrits dans les demandes de brevet US 4367390, EP863145, EP517104, EP570838, EP796851, EP775698, EP878469, EP933376, EP507691, EP507692, EP790243, EP944624 ; les dérivés de la benzophénone ; les dérivés de β,β -diphénylacrylate ; les dérivés de benzotriazole ; les
15 dérivés de benzalmalonate ; les dérivés de benzimidazole ; les imidazolines ; les dérivés bis-benzoazolyle tels que décrits dans les brevets EP669323 et US 2,463,264 ; les dérivés de l'acide p-aminobenzoïque (PABA) ; les dérivés de méthylène bis-(hydroxyphényl benzotriazole) tels que décrits dans les demandes US 5,237,071, US 5,166,355, GB2303549, DE 197 26 184 et EP893119 ; les polymères filtres et silicones
20 filtres tels que ceux décrits notamment dans la demande WO-93/04665 ; les dimères dérivés d' α -alkylstyrène tels que ceux décrits dans la demande de brevet DE19855649 et leurs mélanges.

25 Comme exemples de filtres organiques actifs dans l'UV-A et/ou l'UV-B, on peut citer désignés ci-dessus sous leur nom INCI :

Dérivés de l'acide para-aminobenzoïque :

PABA,
Ethyl PABA,
30 Ethyl Dihydroxypropyl PABA,
Ethylhexyl Diméthyl PABA vendu notamment sous le nom « ESCALOL 507 » par ISP,
Glyceryl PABA,
PEG-25 PABA vendu sous le nom « UVINUL P25 » par BASF,

35 Dérivés salicyliques :

Homosalate vendu sous le nom « Eusolex HMS » par Rona/EM Industries,
Ethylhexyl Salicylate vendu sous le nom « NEO HELIOPAN OS » par Haarmann et REIMER,
Dipropylenglycol Salicylate vendu sous le nom « DIPSAL » par SCHER,
40 TEA Salicylate, vendu sous le nom « NEO HELIOPAN TS » par Haarmann et REIMER,

Dérivés du dibenzoylméthane :

Butyl Methoxydibenzoylméthane vendu notamment sous le nom commercial « PARSOL 1789 » par HOFFMANN LAROCHE,
45 Isopropyl Dibenzoylméthane,

Dérivés cinnamiques :

Ethylhexyl Methoxycinnamate vendu notamment sous le nom commercial « PARSOL MCX » par HOFFMANN LAROCHE,
50 Isopropyl Methoxy cinnamate,
Isoamyl Methoxy cinnamate vendu sous le nom commercial « NEO HELIOPAN E 1000 » par HAARMANN et REIMER,
Cinoxate,
DEA Methoxycinnamate,

- Diisopropyl Methylcinnamate,
Glyceryl Ethylhexanoate Dimethoxycinnamate

Dérivés de β,β -diphénylacrylate :

- 5 Octocrylene vendu notamment sous le nom commercial « UVINUL N539 » par BASF,
Etocrylene, vendu notamment sous le nom commercial « UVINUL N35 » par BASF,

Dérivés de la benzophénone :

- 10 Benzophenone-1 vendu sous le nom commercial « UVINUL 400 » par BASF,
Benzophenone-2 vendu sous le nom commercial « UVINUL D50 » par BASF
Benzophenone-3 ou Oxybenzone, vendu sous le nom commercial « UVINUL M40 » par BASF,
Benzophenone-4 vendu sous le nom commercial « UVINUL MS40 » par BASF,
Benzophenone-5
15 Benzophenone-6 vendu sous le nom commercial « Helisorb 11 » par Norquay
Benzophenone-8 vendu sous le nom commercial « Spectra-Sorb UV-24 » par American Cyanamid
Benzophenone-9 vendu sous le nom commercial « UVINUL DS-49 » par BASF,
Benzophenone-12,
20 le 2-(4-diéthylamino-2-hydroxybenzoyl)-benzoate de n-hexyle

Dérivés du benzylidène camphre :

- 3-Benzylidene camphor fabriqué sous le nom « MEXORYL SD » par CHIMEX,
4-Méthylbenzylidene camphor vendu sous le nom « EUSOLEX 6300 » par MERCK ,
25 Benzylidene Camphor Sulfonic Acid fabriqué sous le nom « MEXORYL SL » par CHIMEX,
Camphor Benzalkonium Methosulfate fabriqué sous le nom « MEXORYL SO » par CHIMEX,
-Terephthalylidene Dicamphor Sulfonic Acid fabriqué sous le nom « MEXORYL SX » par CHIMEX,
30 Polyacrylamidomethyl Benzylidene Camphor fabriqué sous le nom « MESORYL SW » par CHIMEX,

Dérivés de benzimidazole :

- 35 Phenylbenzimidazole Sulfonic Acid vendu notamment sous le nom commercial « EUSOLEX 232 » par MERCK,
Disodium Phenyl Dibenzimidazole Tetra-sulfonate vendu sous le nom commercial commercial « NEO HELIOPAN AP » par Haarmann et REIMER,

Dérivés de triazine :

- 40 Anisotriazine vendu sous le nom commercial « TINOSORB S » par CIBA SPECIALTY CHEMICALS
Ethylhexyl triazone vendu notamment sous le nom commercial « UVINUL T150 » par BASF,
Diethylhexyl Butamido Triazone vendu sous le nom commercial « UVASORB HEB » par SIGMA 3V
45 la 2,4,6- tris-(4' amino-benzalmalonate de diisobutyle)-s-triazine.

Dérivés de benzotriazole :

- Drometrizole Trisiloxane vendu sous le nom « Silatrizole » par RHODIA CHIMIE ,
50 Méthylène bis-Benzotriazolyl Tetraméthylbutylphénol, vendu sous forme solide sous le nom commercial « MIXXIM BB/100 » par FAIRMOUNT CHEMICAL ou sous forme micronisé en dispersion aqueuse sous le nom commercial « TINOSORB M » par CIBA SPECIALTY CHEMICALS,

Dérivés anthraniliques :

Menthyl anthranilate vendu sous le nom commercial commercial « NEO HELIOPAN MA » par Haarmann et REIMER,

Dérivés d'imidazolines :

5 Ethylhexyl Dimethoxybenzylidene Dioxoimidazoline Propionate,

Dérivés de benzalmalonate :

Polyorganosiloxane à fonctions benzalmalonate tel que le polysilicone-15 vendu sous la dénomination commerciale « PARSOL SLX » par HOFFMANN LAROCHE

10

et leurs mélanges.

Les filtres organiques plus particulièrement préférés sont choisis parmi les composés suivants :

15

Ethylhexyl Salicylate,

Ethylhexyl Methoxycinnamate

Octocrylene,

Butyl Methoxydibenzoylmethane

Phenylbenzimidazole Sulfonic Acid,

20

Benzophenone-3,

Benzophenone-4,

Benzophenone-5,

le 2-(4-diéthylamino-2-hydroxybenzoyl)-benzoate de n-hexyle

4-Methylbenzylidene camphor,

25

Terephthalylidene Dicamphor Sulfonic Acid,

Disodium Phenyl Dibenzimidazole Tetra-sulfonate,

la 2,4,6-tris-(4'-amino benzalmalonate de diisobutyle)-s-triazine

Anisotriazine,

Ethylhexyl triazone,

30

Diethylhexyl Butamido Triazone,

Méthylène bis-Benzotriazolyl Tetramethylbutylphénol

Drometrizole Trisiloxane

Polysilicone 15

et leurs mélanges.

35

Les filtres complémentaires inorganiques sont choisis parmi des pigments ou bien encore des nanopigments (taille moyenne des particules primaires: généralement entre 5 nm et 100 nm, de préférence entre 10 nm et 50 nm) d'oxydes métalliques enrobés ou non comme par exemple des nanopigments d'oxyde de titane (amorphe ou cristallisé sous forme rutile et/ou anatase), de fer, de zinc, de zirconium ou de cérium qui sont tous des agents photoprotecteurs UV bien connus en soi. Des agents d'enrobage classiques sont par ailleurs l'alumine et/ou le stéarate d'aluminium. De tels nanopigments d'oxydes métalliques, enrobés ou non enrobés, sont en particulier décrits dans les demandes de brevets EP518772 et EP518773.

45

Les filtres complémentaires selon l'invention sont généralement présents dans les compositions selon l'invention à une teneur allant de 0,1 % à 30 % en poids et de préférence de 0,5 à 15 % , en poids, par rapport au poids total de la composition.

50

Les compositions selon l'invention peuvent également contenir des agents de bronzage et/ou de brunissage artificiels de la peau (agents autobronzants).

Les agents autobronzants sont généralement choisis parmi les composés mono ou polycarbonylés tels que par exemple l'isatine, l'alloxane, la ninhydrine, le glycéraldéhyde, l'aldéhyde mésotartrique, la glutaraldéhyde, l'érythrulose, les dérivés de pyrazolin-4,5-

55

diones telles que décrites dans la demande de brevet FR 2 466 492 et WO 97/35842, la dihydroxyacétone (DHA), les dérivés de 4,4-dihydroxypyrazolin-5-ones telles que décrites dans la demande de brevet EP 903 342. On utilisera de préférence la DHA.

5 La DHA peut être utilisée sous forme libre et/ou encapsulée par exemple dans des vésicules lipidiques telle que des liposomes, notamment décrits dans la demande WO 97/25970.

10 Les agents autobronzants mono ou polycarbonylés sont généralement présents dans les compositions selon l'invention dans des proportions allant de 0,1 à 10% en poids par rapport au poids total de la composition, et de préférence de 0,2 à 8% en poids par rapport au poids total de la composition

15 Les compositions conformes à la présente invention peuvent comprendre en outre des adjuvants cosmétiques classiques notamment choisis parmi les solvants organiques, les épaississants ioniques ou non ioniques, les adoucissants, les humectants, les opacifiants, les stabilisants, les émoullients, les silicones, les agents répulsifs contre les insectes, les parfums, les conservateurs, les tensioactifs, les charges, les actifs, les pigments, les polymères, les propulseurs, les agents alcalinisants ou acidifiants ou tout
20 autre ingrédient habituellement utilisé dans le domaine cosmétique et/ou dermatologique.

Bien entendu, l'homme de l'art veillera à choisir le ou les éventuels composés complémentaires cités ci-dessus et/ou leurs quantités de manière telle que les propriétés
25 avantageuses attachées intrinsèquement aux compositions conformes à l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par la ou les adjonctions envisagées.

Parmi les solvants organiques, on peut citer les alcools et polyols inférieurs.

30 Parmi les épaississants on peut citer les polymères acryliques réticulés comme les Carbomers fournis par Novéon, les polymères réticulés acrylates/C10-30 alkylacrylates du type Pemulen fournis par Novéon ou le polyacrylate-3 vendu sous le nom Viscophobe DB 1000 par Amerchol ; les polymères dérivés de l'acide acrylamido 2-méthylpropane sulfonique (Hostacerin AMPS fourni par Clariant, Sépigel 305 fourni par Seppic), les
35 polymères neutres synthétiques tels que la poly N-vinylpyrrolidone, les polysaccharides comme les gommes de guar, de xanthane et les dérivés cellulosiques modifiés ou non comme la gomme de guar hydroxypropylée, la méthylhydroxyéthylcellulose et l'hydroxypropylméthylcellulose.

40 Les compositions selon l'invention trouvent leur application dans un grand nombre de traitements, notamment cosmétiques, de la peau, des lèvres et des cheveux, y compris le cuir chevelu, notamment pour la protection et/ou le soin de la peau, des lèvres et/ou des cheveux, et/ou pour le maquillage de la peau et/ou des lèvres.

45 Un autre objet de la présente invention est constitué par l'utilisation des compositions selon l'invention telles que ci-dessus définies pour la fabrication de produits pour le traitement cosmétique de la peau, des lèvres et des cheveux, y compris le cuir chevelu, notamment pour la protection et/ou le soin de la peau, des lèvres et/ou des cheveux, et/ou pour le maquillage de la peau et/ou des lèvres.

50 Les compositions cosmétiques selon l'invention peuvent par exemple être utilisées comme produit de soin et/ou de protection solaire pour le visage et/ou le corps . de consistance liquide à semi-liquide, telles que des laits, des crèmes plus ou moins onctueuses, gel-crèmes, des pâtes. Elles peuvent éventuellement être conditionnées en aérosol et se présenter sous forme de mousse ou de spray.
55

Les compositions selon l'invention sous forme de lotions fluides vaporisables conformes à l'invention sont appliquées sur la peau ou les cheveux sous forme de fines particules au moyen de dispositifs de pressurisation. Les dispositifs conformes à l'invention sont bien connus de l'homme de l'art et comprennent les pompes non-aérosols ou "atomiseurs", les
5 récipients aérosols comprenant un propulseur ainsi que les pompes aérosols utilisant l'air comprimé comme propulseur. Ces derniers sont décrits dans les brevets US 4,077,441 et US 4,850,517 (faisant partie intégrante du contenu de la description).

10 Les compositions conditionnées en aérosol conformes à l'invention contiennent en général des agents propulseurs conventionnels tels que par exemple les composés hydrofluorés le dichlorodifluorométhane, le difluoroéthane, le diméthyléther, l'isobutane, le n-butane, le propane, le trichlorofluorométhane. Ils sont présents de préférence dans des quantités allant de 15 à 50% en poids par rapport au poids total de la composition.

15 Les exemples concrets, mais nullement limitatifs, illustrant l'invention, vont maintenant être donnés.

Exemples

Exemple 1 : Crèmes hydratantes et photoprotectrices (Emulsions H/E stabilisées par des tensio-actifs et comprenant un copolymère gélifiant réticulé dérivé d'AMPS)

Ingrédients	Emulsion 1 (hors invention)	Emulsion 2 (invention)
Mélange de monostéarate de glycéryl et de stéarate de polyéthylène glycol (100 OE) 50/50	2,5	2,5
Monostéarate de polyéthylène glycol (50 OE)	2,5	2,5
Alcool stéarylique	0,5	0,5
Octyl-méthoxycinnamate	7	7
1,1-dicarboxy-(2'2'-diméthyl-propyl)-4,4-diphénylbutadiène (composé f)	0	5
Alkyl C ₁₂₋₁₅ benzoate	10	10
Glycérine	3	3
Acide téréphtalylidène 3,3'-dicamphosulfonique-10,10'	5	0
Ammonium polyacryldiméthyltauramide (HOSTACERIN AMPS)	1	1
Triéthanolamine	3,55	0,01
Conservateur	0,3	0,3
Eau	Qsp 100	Qsp 100
Viscosité (Pa.s) sous 200 s ⁻¹ (Rhéomat 180)	0,16	4,7

Mode de préparation:

- 10 Les tensio-actifs et éventuellement le dérivé de diarylbutadiène sont solubilisés à 75°C dans la phase huileuse sous agitation; la solution obtenue est macroscopiquement homogène. Chaque émulsion est préparée par introduction lente de la phase huileuse dans la phase aqueuse sous agitation à l'aide d'un homogénéisateur de type Moritz à 70°C sous une vitesse d'agitation de 2000 RPM pendant 15 minutes. Chaque émulsion est ensuite refroidie à la température ambiante sous agitation lente.

Après 24 heures à température ambiante, on observe que l'émulsion 1 devient liquide alors que l'émulsion 2 selon l'invention se présente sous la forme d'une crème brillante, stable et agréable à appliquer sur la peau.

Exemple 2 : Laits photoprotecteurs (Emulsions H/E sans tensio-actif stabilisées par un copolymère amphiphile non réticulé dérivé d'AMPS)

5

Ingrédients	Emulsion 3 (hors invention)	Emulsion 4 (invention)
Octyl-méthoxycinnamate	7	7
1,1-dicarboxy-(2'2'-diméthyl-propyl)-4,4-diphénylbutadiène (composé f)	0	5
Alkyl C ₁₂₋₁₅ benzoate	10	10
Glycérine	3	3
Acide téréphthalylidène 3,3'-dicamphosulfonique-10,10'	5	0
Copolymère non réticulé d'AMPS et d'ester d'acide (méth)acrylique et d'alcool gras en C ₁₆ -C ₁₈ polyoxyéthyléné à 8 OE (GENAPOL T-080) tel que celui décrit dans l'exemple 7 de la demande EP1059142	0,5	0,5
Triéthanolamine	3,55	0,01
Conservateur	0,3	0,3
Eau	qsp 100	qsp 100
Viscosité (Pa.s) sous 200 s⁻¹ (Rhéomat 180)	0,04	0,15

Mode de préparation:

- 10 Le copolymère amphiphile d'AMPS est solubilisé pendant 2 heures sous agitation dans la phase aqueuse à 25°C ; la solution obtenue est macroscopiquement homogène. L'émulsion est préparée par introduction lente de la phase huileuse dans la phase aqueuse sous agitation à l'aide d'un homogénéisateur de type Moritz sous une vitesse d'agitation de 2000 RPM pendant 15 minutes.
- 15 L'émulsion 3 se déstabilise macroscopiquement après 48 heures à 45°C, avec l'apparition d'un phénomène de crémage. L'émulsion 4 selon l'invention reste stable et présente une belle texture de type lait.

Exemple 3 : Crèmes photoprotectrices (Emulsions H/E sans tensio-actif stabilisées par un copolymère amphiphile dérivé d'AMPS réticulé)

Ingrédients	Emulsion 5 (hors invention)	Emulsion 6 (invention)
Octyl-méthoxycinnamate	7	7
1,1-dicarboxy-(2'2'-diméthyl-propyl)-4,4-diphénylbutadiène (composé f)	0	5
Alkyl C ₁₂₋₁₅ benzoate	10	10
Glycérine	3	3
Acide terephtalylidène 3,3'-dicamphosulfonique-10,10'	5	0
Copolymère réticulé d'AMPS et d'ester d'acide (méth)acrylique et d'alcool gras en C ₁₆ -C ₁₈ polyoxyéthyléné à 25 OE (GENAPOL T-250) tel que celui décrit dans l'exemple 3 de la demande EP1059142	0,5	0,5
triéthanolamine	3,55	0,01
Conservateur	0,3	0,3
Eau	qsp 100	qsp 100
Viscosité (Pa.s) sous 200 s⁻¹ (Rhéomat 180)	0,05	0,70

Mode de préparation:

10 Le copolymère amphiphile d'AMPS est solubilisé pendant 2 heures sous agitation dans la phase aqueuse à 25°C ; la solution obtenue est macroscopiquement homogène. Chaque émulsion est préparée par introduction lente de la phase huileuse dans la phase aqueuse sous agitation à l'aide d'un homogénéisateur de type Moritz sous une vitesse d'agitation de 2000 RPM pendant 15 minutes.

15

L'émulsion 5 se déstabilise macroscopiquement après 24 heures à la température ambiante, avec l'apparition d'un phénomène de crémage. L'émulsion 6 reste stable et présente une belle texture de type lait.

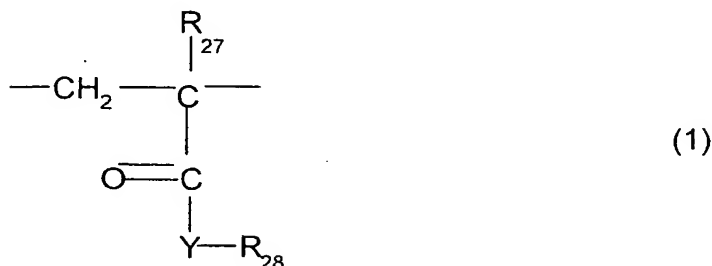
20

REVENDECATIONS

- 5 1. Composition photoprotectrice comprenant au moins une phase aqueuse, au moins une phase huileuse, au moins un polymère hydrosoluble ou hydrodispersible d'acide acrylamido 2-méthyl propane sulfonique (AMPS), partiellement ou totalement neutralisé, réticulé ou non-réticulé et au moins un système filtrant les radiations UV, caractérisée par le fait que le système filtrant comprend au moins un filtre UV-A du type 4,4-diarylbutadiène.
- 10 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que le polymère d'AMPS est neutralisé partiellement ou totalement par une base minérale ou organique.
- 15 3. Composition selon la revendication 2, caractérisée en ce que la base minérale est choisie parmi la soude, potasse ou ammoniacque.
- 20 4. Composition selon la revendication 2, caractérisée en ce que la base organique est choisie parmi la mono-, di- ou tri-éthanolamine, l'aminométhylpropanediol, la N-méthyl-glucamine, les acides aminés basiques et leurs mélanges.
5. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, où le polymère d'AMPS est neutralisé à au moins 90 %.
- 25 6. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, où le polymère d'AMPS est réticulé et où l'agent de réticulation est choisi parmi les composés à polyinsaturation oléfinique couramment utilisés pour la réticulation des polymères obtenus par polymérisation radicalaire.
- 30 7. Composition selon la revendication 6, où l'agent de réticulation est choisi parmi le divinylbenzène, l'éther diallylique, le dipropylèneglycol-diallyléther, les polyglycol-diallyléthers, le triéthylèneglycol-divinyléther, l'hydroquinone-diallyl-éther, le di(méth)acrylate de d'éthylèneglycol ou de tétraéthylèneglycol, le triméthylol propane triacrylate, le méthylène-bis-acrylamide, le méthylène-bis-méthacrylamide, la triallylamine, le triallylcyanurate, le diallylmaléate, la tétraallyléthylènediamine, le tétra-allyloxy-éthane, le triméthylolpropane-diallyléther, le (méth)acrylate d'allyle, les éthers allyliques d'alcools de la série des sucres, ou d'autres allyl- ou vinyl- éthers d'alcools polyfonctionnels, ainsi que les esters allyliques des dérivés de l'acide phosphorique et/ou vinylphosphonique, ou leurs mélanges.
- 35 8. Composition selon la revendication 6, où l'agent de réticulation est choisi parmi le méthylène-bis-acrylamide, le méthacrylate d'allyle ou le triméthylol propane triacrylate (TMPTA).
- 40 9. Composition selon l'une quelconque des revendications 7 à 8, où le taux de réticulation va en général de 0,01 à 10 % en mole et plus particulièrement de 0,2 à 2 % en mole par rapport au polymère.
- 45

10. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée par le fait que le polymère d'AMPS est hydrosoluble ou hydrodispersible et choisi dans le groupe constitué par :
- (i) les homopolymères d'AMPS réticulés ou non réticulés ;
 - (ii) les copolymères réticulés ou non réticulés, obtenus à partir de l'AMPS et d'un ou plusieurs monomères à insaturation éthylénique hydrophiles ou monomères à insaturation éthylénique hydrophobes ne comportant pas de chaîne grasse.
11. Composition selon la revendication 10, où les polymères d'AMPS hydrosolubles ou hydrodispersibles ont une masse molaire allant de 50 000 g/mole à 10 000 000 g/mole, de préférence de 80 000 g/mole à 8 000 000 g/mole, et de façon encore plus préférée de 100 000 g/mole à 7 000 000 g/mole.
12. Composition selon la revendication 10 ou 11, où l'homopolymère d'AMPS est l'Ammonium Polyacryloyldiméthyltauramide.
13. Composition selon la revendication 10 ou 11, où les copolymères réticulés ou non réticulés, d'AMPS et d'un ou plusieurs monomères à insaturation éthylénique hydrophiles ou hydrophobes sont choisis parmi :
- (a) les copolymères d'AMPS et d'acrylamide ou de méthylacrylamide ;
 - (b) les copolymères d'AMPS et de vinylpyrrolidone ou de vinylformamide.
14. Composition selon la revendication 13, où le copolymère hydrosoluble ou hydrodispersible d'AMPS est choisi parmi :
- Polyacrylamide/C₁₃-C₁₄ Isoparaffin/laureth-7
 - Acrylamide/Sodium Acryloyldiméthyltaurate/Isohexadecane/polysorbate-80 ;
 - Ammonium Acryloyldiméthyltaurate/VP Copolymer.
15. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée par le fait que le polymère d'AMPS est amphiphile.
16. Composition selon la revendication 15, où le polymère d'AMPS amphiphile comporte au moins une chaîne grasse comportant de 7 à 30 atomes de carbone, plus préférentiellement de 7 à 22 atomes de carbone et encore plus préférentiellement de 7 à 18 atomes et plus particulièrement de 12 à 18 atomes de carbones.
17. Composition selon la revendication 15 ou 16, où le polymère d'AMPS amphiphile a un poids moléculaire en poids allant de 50 000 à 10 000 000, plus préférentiellement de 100 000 à 8 000 000 et encore plus préférentiellement de 100 000 à 7 000 000.
18. Composition selon l'une quelconque des revendications 15 à 17, où les polymères d'AMPS amphiphiles sont choisis parmi les polymères amphiphiles statistiques d'AMPS modifiés par réaction avec une n-monoalkylamine ou une di-n-alkylamine en C₆-C₂₂ et pouvant contenir un ou plusieurs monomères hydrophiles à insaturation éthylénique.
19. Composition selon l'une quelconque des revendications 15 à 17, où les polymères d'AMPS amphiphiles sont choisis parmi les polymères d'AMPS et d'au moins un monomère à insaturation éthylénique comportant au moins une partie hydrophobe ayant de 7 à 30 atomes de carbone et plus préférentiellement de 7 à 22 atomes de carbone et encore plus préférentiellement de 7 à 18 atomes de carbone et plus particulièrement de 12 à 18 atomes de carbone et éventuellement un ou plusieurs co-monomères hydrophiles à insaturation éthylénique.

20. Composition selon la revendication 19, où les monomères à insaturation éthylénique comportant au moins une partie hydrophobe ayant de 7 à 30 atomes de carbone sont choisis parmi les acrylates ou les acrylamides de formule (1) suivante :



5 dans laquelle R_{27} désigne un atome d'hydrogène, un radical alkyle linéaire ou ramifié en C_1 - C_6 (de préférence méthyle) ; Y désigne O ou NH ; R_{28} désigne un radical hydrophobe comportant une chaîne grasse ayant de 7 à 22 atomes de carbone, et de préférence de 7 à 18, et plus particulièrement de 12 à 18 atomes de carbone.

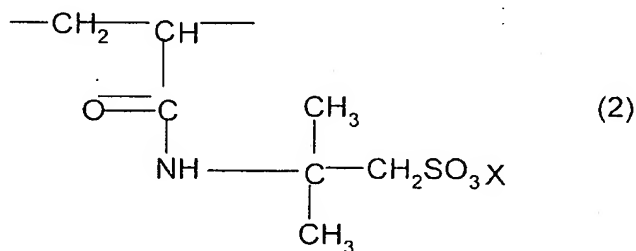
10 21. Composition selon la revendication 20, où le radical hydrophobe R_{28} est choisi de parmi les radicaux alkyles en C_7 - C_{18} linéaires ou ramifiés, saturés ou insaturés ; les radicaux alkylperfluorés en C_7 - C_{18} ; le radical cholestéryle ou un ester de cholestéro ; les groupes polycycliques aromatiques.

15 22. Composition selon la revendication 20 ou 21, où le radical hydrophobe R_{28} comporte en plus au moins un motif oxyde d'alkylène et de préférence une chaîne polyoxyalkylénée.

20 23. Composition selon la revendication 22, où le nombre de moles de motifs oxyalkylénés varie de 1 à 30 moles et plus préférentiellement de 1 à 25 moles et encore plus préférentiellement de 3 à 20 moles.

24. Composition selon l'une quelconque des revendications 20 à 23, où les polymères d'AMPS amphiphiles sont des copolymères amphiphiles constitués :

25 (a) de motifs acide 2-acrylamido 2-méthylpropane sulfonique (AMPS) de formule (2) suivante :

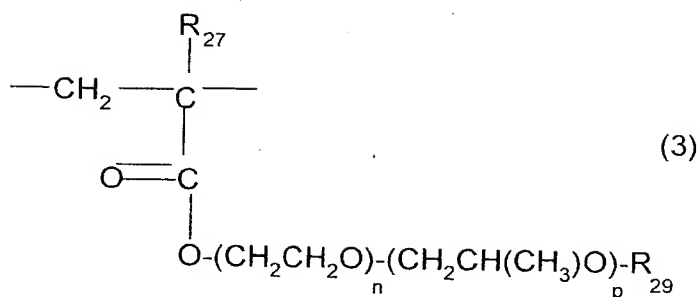


dans laquelle X^+ est un proton, un cation de métal alcalin, un cation alcalino-terreux ou l'ion ammonium ;

(b) et de motifs de formule (3) suivante :

30

35



5 dans laquelle n et p, indépendamment l'un de l'autre désignent un nombre de moles et
 varie de 0 à 30, de préférence de 1 à 25 et plus préférentiellement de 3 à 20 sous
 réserve que n + p soit inférieur ou égal à 30, de préférence inférieur à 25 et encore mieux
 inférieur à 20 ; R₂₇ a la même signification indiquée ci-dessus dans la formule (1) et R₂₉
 désigne un alkyle linéaire ou ramifié comportant m atomes de carbone allant de 7 à 22,
 de préférence de 7 à 18 atomes de carbone et encore mieux de 12 à 18 atomes de
 10 carbone.

24. Composition selon la revendication 23, où X⁺ désigne le sodium ou l'ammonium.

15 25. Composition selon la revendication 23 ou 24, où les polymères d'AMPS amphiphiles
 sont choisis parmi :

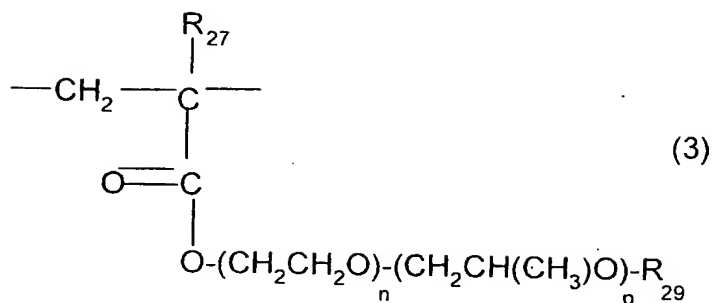
- (i) ceux non réticulés pour lesquels p = 0, n = 7 ou 25, R₂₇ désigne méthyle et R₂₉
 représente un mélange d'alkyle en C₁₂-C₁₄ ou en C₁₆-C₁₈,
- (ii) ceux réticulés pour lesquels p = 0, n = 8 ou 25, R₂₇ désigne méthyle et R₂₉ représente
 un mélange d'alkyle en C₁₆-C₁₈.

20 26. Composition selon l'une quelconque des revendications 23 à 25, où la proportion
 molaire en motifs de formule (3) varie de 0,1 à 50 %, plus particulièrement de 1 à 25 % et
 encore plus particulièrement de 3 à 10%.

25 27. Composition selon l'une quelconque des revendications 23 à 25, où la proportion
 molaire en motifs de formule (3) varie de 50,1 à 99,9 % et plus particulièrement de 60 à
 95 % et encore plus particulièrement de 65 à 90 %.

30 28. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 27, où les polymères
 d'AMPS sont présents dans des quantités en matière active allant de 0,01 à 20 % en
 poids, plus préférentiellement de 0,1 à 10 % en poids, encore plus préférentiellement de
 0,1 à 5 % en poids et plus particulièrement encore de 0,5 à 2 % en poids de par rapport
 au poids total de la composition.

35 29. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 28, où le filtre UV-A du
 type 4,4-diarylbutadiène répond à la formule (I) suivante :



5 dans laquelle n et p, indépendamment l'un de l'autre désignent un nombre de moles et
 10 varie de 0 à 30, de préférence de 1 à 25 et plus préférentiellement de 3 à 20 sous
 réserve que n + p soit inférieur ou égal à 30, de préférence inférieur à 25 et encore mieux
 inférieur à 20 ; R₂₇ a la même signification indiquée ci-dessus dans la formule (1) et R₂₉
 désigne un alkyle linéaire ou ramifié comportant m atomes de carbone allant de 7 à 22,
 de préférence de 7 à 18 atomes de carbone et encore mieux de 12 à 18 atomes de
 carbone.

25. Composition selon la revendication 24, où X⁺ désigne le sodium ou l'ammonium.

15 26. Composition selon la revendication 24 ou 25, où les polymères d'AMPS amphiphiles
 sont choisis parmi :

- (i) ceux non réticulés pour lesquels p = 0, n = 7 ou 25, R₂₇ désigne méthyle et R₂₉
 représente un mélange d'alkyle en C₁₂-C₁₄ ou en C₁₆-C₁₈,
 (ii) ceux réticulés pour lesquels p = 0, n = 8 ou 25, R₂₇ désigne méthyle et R₂₉ représente
 un mélange d'alkyle en C₁₆-C₁₈.

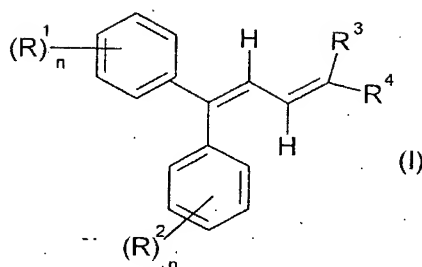
20 27. Composition selon l'une quelconque des revendications 24 à 26, où la proportion
 molaire en motifs de formule (3) varie de 0,1 à 50 %, plus particulièrement de 1 à 25 % et
 encore plus particulièrement de 3 à 10%.

25 28. Composition selon l'une quelconque des revendications 24 à 26, où la proportion
 molaire en motifs de formule (3) varie de 50,1 à 99,9 % et plus particulièrement de 60 à
 95 % et encore plus particulièrement de 65 à 90 %.

30 29. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 28, où les polymères
 d'AMPS sont présents dans des quantités en matière active allant de 0,01 à 20 % en
 poids, plus préférentiellement de 0,1 à 10 % en poids, encore plus préférentiellement de
 0,1 à 5 % en poids et plus particulièrement encore de 0,5 à 2 % en poids de par rapport
 au poids total de la composition.

35 30. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 29, où le filtre UV-A du
 type 4,4-diarylbutadiène répond à la formule (I) suivante :

33

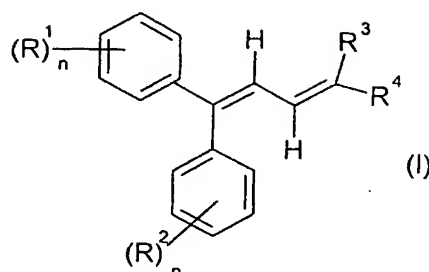


dans laquelle le système diène est de configuration Z,Z ; Z,E ; E,Z ou E,E ou des mélanges desdites configurations et où :

- R¹ et R², identiques ou différents, désignent hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₂₀, un radical alcényle en C₂-C₁₀ ; un radical alcoxy en C₁-C₁₂ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical cycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical alcoxycarbonyle en C₁-C₂₀ ; un radical monoalkylamino en C₁-C₁₂ ; un radical dialkylamino en C₁-C₁₂ ; un aryle ; un hétéroaryle ou un substituant hydrosolubilisant choisi parmi un reste carboxylate, sulfonate ou un reste ammonium ;
- R³ désigne un groupe COOR⁵ ; COR⁵ ; CONR⁵R⁶ ; CN ; O=S(-R⁵)=O ; O=S(-OR⁵)=O ; R⁷O-P(-OR⁸)=O ; un radical alkyle en C₁-C₂₀ ; un radical alcényle en C₂-C₁₀ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalkyle en C₇-C₁₀ ; un radical cycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalcényle en C₇-C₁₀ ; un aryle en C₆-C₁₈ éventuellement substitué ; un hétéroaryle en C₃-C₇ éventuellement substitué ;
- R⁴ désigne un groupe COOR⁶ ; COR⁶ ; CONR⁵R⁶ ; CN ; O=S(-R⁶)=O ; O=S(-OR⁶)=O ; R⁷O-P(-OR⁸)=O ; un radical alkyle en C₁-C₂₀ ; un radical alcényle en C₂-C₁₀ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalkyle en C₇-C₁₀ ; un radical cycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalcényle en C₇-C₁₀ ; un aryle en C₆-C₁₈ éventuellement substitué ; un hétéroaryle en C₃-C₇ éventuellement substitué ;
- les radicaux R⁵ à R⁸, identiques ou différents, désignent hydrogène ; un radical alkyle en C₁-C₂₀ ; un radical alcényle en C₂-C₁₀ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalkyle en C₇-C₁₀ ; un radical bicycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical cycloalcényle en C₇-C₁₀ ; un aryle éventuellement substitué ; un hétéroaryle éventuellement substitué ;
- n varie de 1 à 3 ;
- les radicaux R³ à R⁸ peuvent former entre eux avec les atomes de carbone auxquels ils sont liés, un noyau en C₅-C₆ pouvant être condensé.

30. Composition selon la revendication 29, où le composé de formule (I) est choisi parmi ceux pour lesquels

- n = 1 ou 2 ;
- R¹ et R², identiques ou différents, désignent hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₂₀, un radical alcoxy en C₁-C₁₂ ; un radical monoalkylamino en C₁-C₁₂ ; un radical dialkylamino en C₁-C₁₂ ; un substituant hydrosolubilisant choisi parmi un groupe carboxylate, un groupe sulfonate ou un reste ammonium ;
- R³ désigne un groupe COOR⁵ ; COR⁵ ; CONR⁵R⁶ ; un radical alkyle en C₁-C₂₀ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical cycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalkyle en C₇-C₁₀ ; phényle, naphtyle ou thienyle éventuellement substitué ;
- R⁴ désigne un groupe COOR⁶ ; COR⁶ ; CONR⁵R⁶ ; un radical alkyle en C₁-C₂₀ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical cycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalkyle en C₇-C₁₀ ; phényle, naphtyle ou thienyle éventuellement substitué ;
- les radicaux R⁵ et R⁶, identiques ou différents, désignent hydrogène ; un radical alkyle en C₁-C₁₂ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical cycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalkyle en C₇-C₁₀ ; un radical bicycloalcényle en C₃-C₁₀ ; phényle ou naphtyle éventuellement substitué.



dans laquelle le système diène est de configuration Z,Z ; Z,E ; E,Z ou E,E ou des mélanges desdites configurations et où :

- 5 - R¹ et R², identiques ou différents, désignent hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₂₀, un radical alcényle en C₂-C₁₀ ; un radical alcoxy en C₁-C₁₂ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical cycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical alcoxycarbonyle en C₁-C₂₀ ; un radical monoalkylamino en C₁-C₁₂ ; un radical dialkylamino en C₁-C₁₂ ; un aryle ; un hétéroaryle ou un substituant hydrosolubilisant choisi parmi un reste carboxylate, sulfonate ou un reste ammonium ;
 - 10 - R³ désigne un groupe COOR⁵ ; COR⁵ ; CONR⁵R⁶ ; CN ; O=S(-R⁵)=O ; O=S(-OR⁵)=O ; R⁷O-P(-OR⁸)=O ; un radical alkyle en C₁-C₂₀ ; un radical alcényle en C₂-C₁₀ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalkyle en C₇-C₁₀ ; un radical cycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalcényle en C₇-C₁₀ ; un aryle en C₆-C₁₈ éventuellement substitué ; un hétéroaryle en C₃-C₇ éventuellement substitué ;
 - 15 - R⁴ désigne un groupe COOR⁶ ; COR⁶ ; CONR⁵R⁶ ; CN ; O=S(-R⁶)=O ; O=S(-OR⁶)=O ; R⁷O-P(-OR⁸)=O ; un radical alkyle en C₁-C₂₀ ; un radical alcényle en C₂-C₁₀ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalkyle en C₇-C₁₀ ; un radical cycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalcényle en C₇-C₁₀ ; un aryle en C₆-C₁₈ éventuellement substitué ; un hétéroaryle en C₃-C₇ éventuellement substitué ;
 - 20 - les radicaux R⁵ à R⁸, identiques ou différents, désignent hydrogène ; un radical alkyle en C₁-C₂₀ ; un radical alcényle en C₂-C₁₀ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalkyle en C₇-C₁₀ ; un radical bicycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical cycloalcényle en C₇-C₁₀ ; un aryle éventuellement substitué ; un hétéroaryle éventuellement substitué ;
 - 25 - n varie de 1 à 3 ;
- les radicaux R³ à R⁸ peuvent former entre eux avec les atomes de carbone auxquels ils sont liés, un noyau en C₅-C₆ pouvant être condensé.

31. Composition selon la revendication 30, où le composé de formule (I) est chois parmi ceux pour lesquels

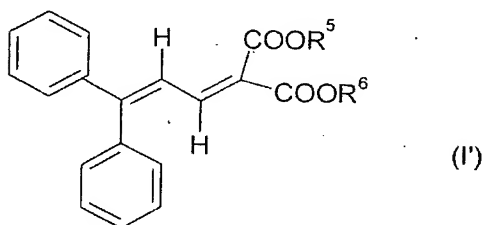
- 30 - n = 1 ou 2 ;
- R¹ et R², identiques ou différents, désignent hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₂₀, un radical alcoxy en C₁-C₁₂ ; un radical monoalkylamino en C₁-C₁₂ ; un radical dialkylamino en C₁-C₁₂ ; un substituant hydrosolubilisant choisi parmi un groupe carboxylate, un groupe sulfonate ou un reste ammonium ;
- 35 - R³ désigne un groupe COOR⁵ ; COR⁵ ; CONR⁵R⁶ ; un radical alkyle en C₁-C₂₀ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical cycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalkyle en C₇-C₁₀ ; phényle, naphtyle ou thienyle éventuellement substitué ;
- R⁴ désigne un groupe COOR⁶ ; COR⁶ ; CONR⁵R⁶ ; un radical alkyle en C₁-C₂₀ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₆ ; un radical cycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalkyle en C₇-C₁₀ ; phényle, naphtyle ou thienyle éventuellement substitué ;
- 40 - les radicaux R⁵ et R⁶, identiques ou différents, désignent hydrogène ; un radical alkyle en C₁-C₁₂ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical cycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalkyle en C₇-C₁₀ ; un radical bicycloalcényle en C₃-C₁₀ ; phényle ou naphtyle éventuellement substitué.
- 45

34

31. Composition selon la revendication 30, où le composé de formule (I) est choisi parmi ceux pour lesquels

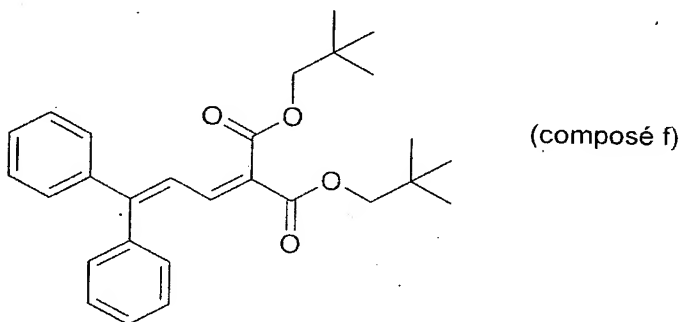
- R^1 et R^2 , identiques ou différents, désignent hydrogène, un radical alkyle en C_1-C_{20} ; un radical alcoxy en C_1-C_{20} ; un substituant hydrosolubilisant choisi parmi un groupe carboxylate, un groupe sulfonate ou un reste ammonium ;
- R^3 désigne un groupe $COOR^5$; COR^5 ; $CONR^5R^6$;
- R^4 désigne un groupe $COOR^6$; COR^6 ; $CONR^5R^6$;
- les radicaux R^5 et R^6 , identiques ou différents, désignent hydrogène ; un radical alkyle en C_1-C_{12} ; un radical cycloalkyle en C_3-C_6 ; un radical cycloalcényle en C_3-C_{10} ; un radical bicycloalkyle en C_7-C_{10} ; un radical bicycloalcényle en C_3-C_{10} ; phényle ou naphthyle éventuellement substitué.

32. Composition selon la revendication 31, où le composé de formule (I) est choisi parmi ceux de formule (I') suivante :



où les radicaux R^5 et R^6 , identiques ou différents, désignent hydrogène ; un radical alkyle en C_1-C_{20} ; un radical cycloalkyle en C_3-C_6 ; un radical cycloalcényle en C_3-C_{10} .

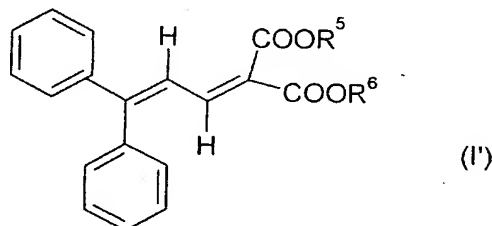
33. Composition selon la revendication 32, où le composé de formule (I') est le 1,1-dicarboxy(2'2'-diméthyl-propyl)-4,4-diphénylbutadiène de structure :



32. Composition selon la revendication 31, où le composé de formule (I) est choisi parmi ceux pour lesquels

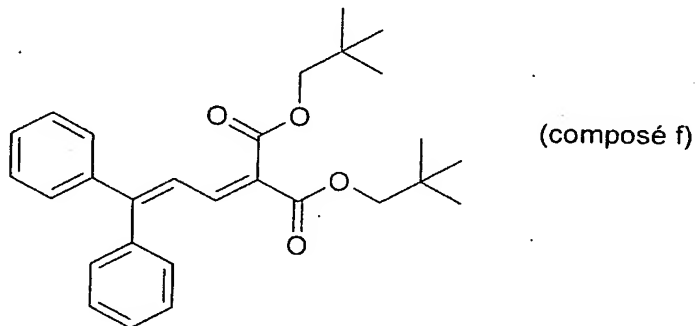
- R^1 et R^2 , identiques ou différents, désignent hydrogène, un radical alkyle en C_1-C_{20} ; un radical alcoxy en C_1-C_{20} ; un substituant hydrosolubilisant choisi parmi un groupe carboxylate, un groupe sulfonate ou un reste ammonium ;
- R^3 désigne un groupe $COOR^5$; COR^5 ; $CONR^5R^6$;
- R^4 désigne un groupe $COOR^6$; COR^6 ; $CONR^5R^6$;
- les radicaux R^5 et R^6 , identiques ou différents, désignent hydrogène; un radical alkyle en C_1-C_{12} ; un radical cycloalkyle en C_3-C_6 ; un radical cycloalcényle en C_3-C_{10} ; un radical bicycloalkyle en C_7-C_{10} ; un radical bicycloalcényle en C_3-C_{10} ; phényle ou naphthyle éventuellement substitué.

33. Composition selon la revendication 32, où le composé de formule (I) est choisi parmi ceux de formule (I') suivante :

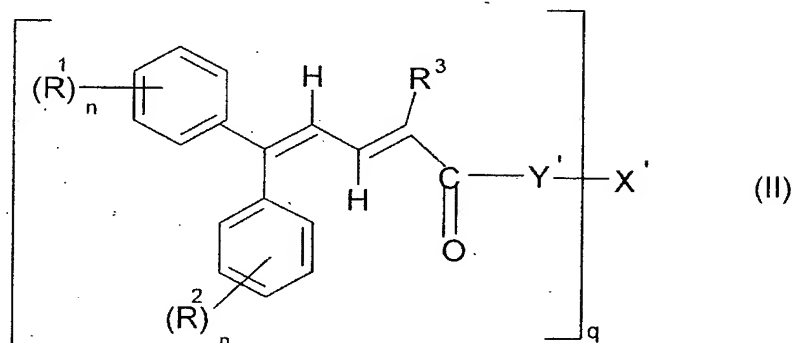


où les radicaux R^5 et R^6 , identiques ou différents, désignent hydrogène; un radical alkyle en C_1-C_{20} ; un radical cycloalkyle en C_3-C_6 ; un radical cycloalcényle en C_3-C_{10} .

34. Composition selon la revendication 33, où le composé de formule (I') est le 1,1-dicarboxy(2'2'-diméthyl-propyl)-4,4-diphénylbutadiène de structure :



34. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 28, où le filtre UV-A du type 4,4-diarylbutadiène répond à la formule (II) suivante :



dans laquelle le système diène est de configuration Z,Z ; Z,E ; E,Z ou E,E ou des mélanges desdites configurations et où :

- R^1 , R^2 , R^3 et n ont les mêmes significations indiquées dans la formule (I) telle que définie dans la revendication 7 ;

- Y^1 désigne un groupe $-O-$ ou $-NR^9-$;

- R^9 désigne hydrogène ; un radical alkyle en C_1-C_{20} , linéaire ou ramifié ; un radical alcényle en C_2-C_{10} ; un radical cycloalkyle en C_3-C_{10} ; un radical bicycloalkyle en C_7-C_{10} ; un radical cycloalcényle en C_3-C_{10} ; un radical bicycloalcényle en C_7-C_{10} ; un aryle ; un hétéroaryle ;

- X^1 désigne un reste de polyol linéaire ou ramifié, aliphatique ou cycloaliphatique comprenant de 2 à 10 groupes hydroxy et de valence q ; la chaîne carbonée dudit reste pouvant être interrompue par un ou plusieurs atomes de soufre ou d'oxygène ; un ou plusieurs groupes imines ; un ou plusieurs alkylimino en C_1-C_4 ;

- q varie de 2 à 10.

X^1 est un reste polyol contenant de 2 à 10 groupes hydroxyles.

35. Composition selon la revendication 34, où le composé de formule (II) est choisi parmi ceux pour lesquels :

- R^1 et R^2 , identiques ou différents, désignent hydrogène, un radical alkyle en C_1-C_{12} ; un radical alcoxy en C_1-C_8 ; un substituant hydrosolubilisant choisi parmi un groupe carboxylate, un groupe sulfonate ou un reste ammonium ;

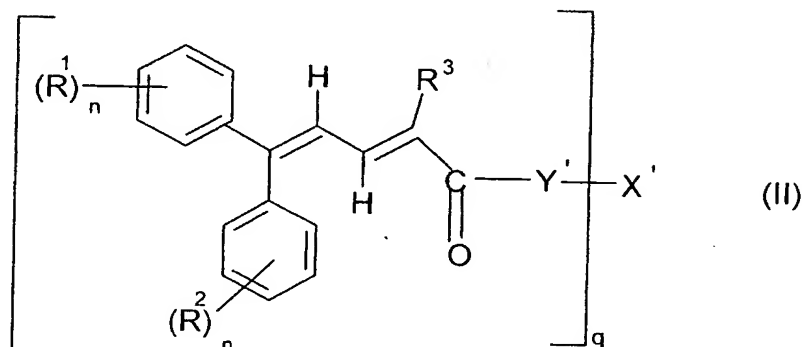
- R^3 désigne un groupe $COOR^5$; $CONR^5R^6$; CN ; un radical cycloalkyle en C_3-C_{10} ; un radical bicycloalkyle en C_7-C_{10} ;

- R^5 et R^6 , identiques ou différents, désignent un radical alkyle en C_1-C_{20} , linéaire ou ramifié ; un radical cycloalkyle en C_3-C_{10} ; un radical bicycloalkyle en C_7-C_{10} ; naphthyle ou phényle éventuellement substitué ;

- X^1 désigne un reste de polyol comprenant de 2 à 6 groupes hydroxy et plus particulièrement de 2 à 4.

36. Composition selon la revendication 35, où le composé de formule (II) est choisi parmi ceux pour lesquels X^1 désigne un reste d'éthanol ou de pentaerythrol.

35. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 29, où le filtre UV-A du type 4,4-diarylbutadiène répond à la formule (II) suivante :



dans laquelle le système diène est de configuration Z,Z ; Z,E ; E,Z ou E,E ou des mélanges desdites configurations et où :

- R¹, R², R³ et n ont les mêmes significations indiquées dans la formule (I) telle que définie dans la revendication 7 ;
- Y' désigne un groupe -O- ou -NR⁹ ;
- R⁹ désigne hydrogène ; un radical alkyle en C₁-C₂₀, linéaire ou ramifié ; un radical alcényle en C₂-C₁₀ ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalkyle en C₇-C₁₀ ; un radical cycloalcényle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalcényle en C₇-C₁₀ ; un aryle ; un hétéroaryle ;
- X' désigne un reste de polyol linéaire ou ramifié, aliphatique ou cycloaliphatique comprenant de 2 à 10 groupes hydroxy et de valence q ; la chaîne carbonée dudit reste pouvant être interrompue par un ou plusieurs atomes de soufre ou d'oxygène ; un ou plusieurs groupes imines ; un ou plusieurs alkylimino en C₁-C₄ ;
- q varie de 2 à 10.

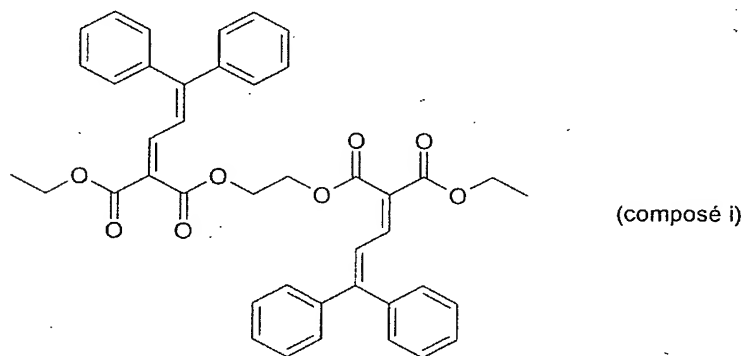
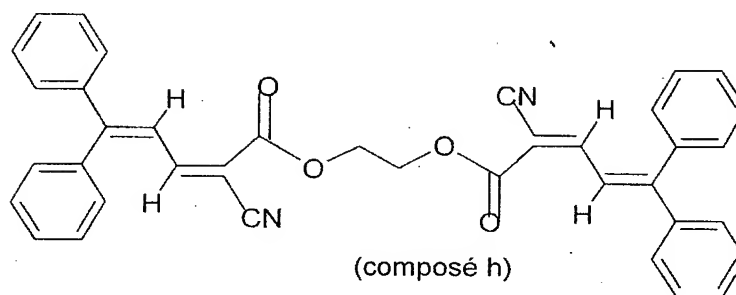
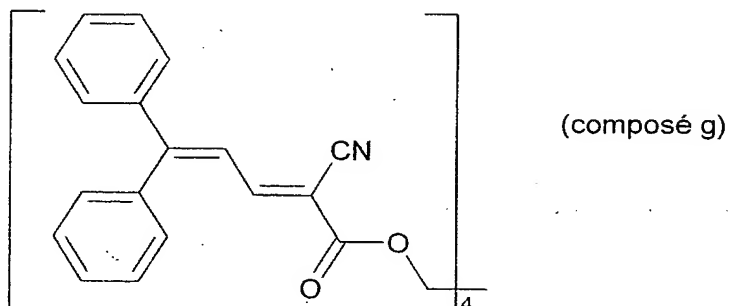
X' est un reste polyol contenant de 2 à 10 groupes hydroxyles.

36. Composition selon la revendication 35, où le composé de formule (II) est choisi parmi ceux pour lesquels :

- R¹ et R², identiques ou différents, désignent hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₁₂ ; un radical alcoxy en C₁-C₈ ; un substituant hydrosolubilisant choisi parmi un groupe carboxylate, un groupe sulfonate ou un reste ammonium ;
- R³ désigne un groupe COOR⁵ ; CONR⁵R⁶ ; CN ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalkyle en C₇-C₁₀ ;
- R⁵ et R⁶, identiques ou différents, désignent un radical alkyle en C₁-C₂₀, linéaire ou ramifié ; un radical cycloalkyle en C₃-C₁₀ ; un radical bicycloalkyle en C₇-C₁₀ ; naphthyle ou phényle éventuellement substitué ;
- X' désigne un reste de polyol comprenant de 2 à 6 groupes hydroxy et plus particulièrement de 2 à 4.

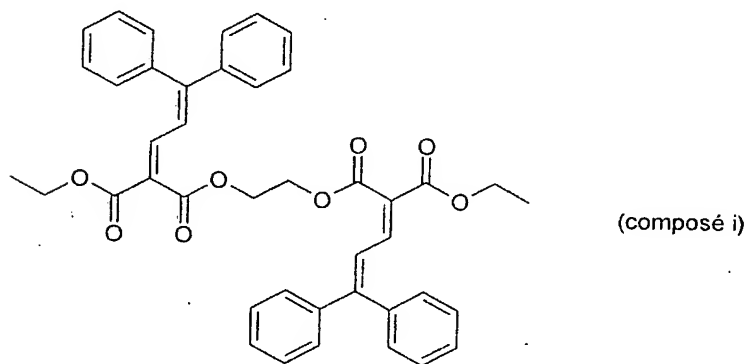
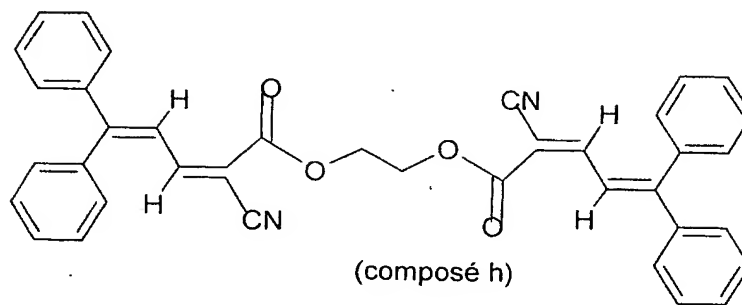
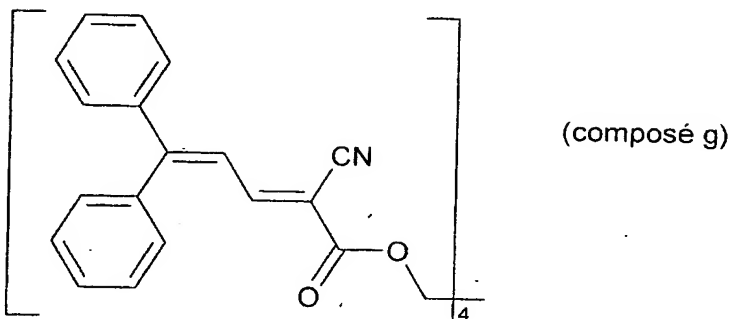
37. Composition selon la revendication 36, où le composé de formule (II) est choisi parmi ceux pour lesquels X' désigne un reste d'éthanol ou de pentaerythrol.

37. Emulsion selon la revendication 36, où le composé de formule (II) est choisi parmi les composés suivants :



38. Emulsion selon l'une quelconque des revendications 1 à 37, caractérisée en ce que le ou les composés 4,4-diarylbutadiène sont présents dans des proportions allant de 0,1 % à 20% en poids, plus préférentiellement de 1 à 10% en poids par rapport au poids total de l'émulsion.
39. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 38, caractérisée en ce qu'elle contient en outre au moins un filtre solaire organique ou inorganique complémentaire actif dans l'UV-A et/ou l'UV-B, hydrosolubles, liposolubles ou bien insolubles dans les solvants cosmétiques couramment utilisés.
40. Emulsion selon la revendication 39, où les filtres organiques complémentaires sont choisis parmi les anthranilates ; les dérivés cinnamiques ; les dérivés de dibenzoylméthane ; les dérivés salicyliques, les dérivés du camphre ; les dérivés de triazine ; les dérivés de la benzophénone ; les dérivés de β,β -diphénylacrylate ; les dérivés de benzotriazole ; les dérivés de benzalmalonate ; les dérivés de benzimidazole ;

38. Emulsion selon la revendication 37, où le composé de formule (II) est choisi parmi les composés suivants :



- 5 **39.** Emulsion selon l'une quelconque des revendications 1 à 38, caractérisée en ce que le ou les composés 4,4-diarylbutadiène sont présents dans des proportions allant de 0,1 % à 20% en poids, plus préférentiellement de 1 à 10% en poids par rapport au poids total de l'émulsion.
- 10 **40.** Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 39, caractérisée en ce qu'elle contient en outre au moins un filtre solaire organique ou inorganique complémentaire actif dans l'UV-A et/ou l'UV-B, hydrosolubles, liposolubles ou bien insolubles dans les solvants cosmétiques couramment utilisés.
- 15 **41.** Emulsion selon la revendication 40, où les filtres organiques complémentaires sont choisis parmi les anthranilates ; les dérivés cinnamiques ; les dérivés de dibenzoylméthane ; les dérivés salicyliques, les dérivés du camphre ; les dérivés de triazine ; les dérivés de la benzophénone ; les dérivés de β,β -diphénylacrylate ; les dérivés de benzotriazole ; les dérivés de benzalmalonate ; les dérivés de benzimidazole ;

les imidazolines ; les dérivés bis-benzoazole ; les dérivés de l'acide p-aminobenzoïque (PABA) ; les dérivés de méthylène bis-(hydroxyphényl benzotriazole) ; les polymères filtres et silicones filtres ; les dimères dérivés d' α -alkylstyrène et leurs mélanges.

5

41. Emulsion selon la revendication 40, où les filtres organiques complémentaires sont choisis parmi

Ethylhexyl Salicylate,

Ethylhexyl Methoxycinnamate

10

Octocrylene,

Butyl Methoxydibenzoylmethane

Phenylbenzimidazole Sulfonic Acid,

Benzophenone-3,

Benzophenone-4,

15

Benzophenone-5,

le 2-(4-diéthylamino-2-hydroxybenzoyl)-benzoate de n-hexyle

4-Methylbenzylidene camphor,

Terephthalylidene Dicamphor Sulfonic Acid,

Disodium Phenyl Dibenzimidazole Tetra-sulfonate,

20

la 2,4,6-tris-(4'-amino benzalmalonate de diisobutyle)-s-triazine

Anisotriazine,

Ethylhexyl triazone,

Diethylhexyl Butamido Triazone,

Méthylène bis-Benzotriazolyl Tetramethylbutylphénol

25

Drometrisole Trisiloxane

Polysilicone-15

et leurs mélanges.

30

42. Composition selon la revendication 39, où les filtres complémentaires inorganiques sont choisis parmi des pigments ou des nanopigments d'oxydes métalliques, enrobés ou non.

43. Composition selon la revendication 42, où les filtres complémentaires inorganiques sont des nanopigments d'oxyde de titane, amorphe ou cristallisé, sous forme rutil et/ou anatase, de fer, de zinc, de zirconium ou de cérium

35

44. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 43, caractérisée en ce qu'elle contient en outre au moins un agent de bronzage et/ou de brunissage artificiel de la peau.

40

45. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 44, caractérisée en ce qu'elle contient en outre au moins un adjuvant cosmétique choisi parmi les solvants organiques, les épaississants ioniques ou non ioniques, les adoucissants, les humectants, les opacifiants, les stabilisants, les émoullients, les silicones, les agents répulsifs contre les insectes, les parfums, les conservateurs, les tensioactifs, les charges, les actifs, les pigments, les polymères, les propulseurs, les agents alcalinisants ou acidifiants ou tout autre ingrédient habituellement utilisé dans le domaine cosmétique et/ou dermatologique.

45

50

46. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 44, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme de dispersion du type lotion ou sérum, d'émulsion huile-dans-eau ou eau-dans-huile ; d'émulsions multiples, de microémulsions, de dispersions vésiculaires de type ionique et/ou non ionique ou des dispersion cire/phase aqueuse.

les imidazolines ; les dérivés bis-benzoazole ; les dérivés de l'acide p-aminobenzoïque (PABA) ; les dérivés de méthylène bis-(hydroxyphényl benzotriazole) ; les polymères filtres et silicones filtres ; les dimères dérivés d' α -alkylstyrène et leurs mélanges.

5

42. Emulsion selon la revendication 41, où les filtres organiques complémentaires sont choisis parmi

Ethylhexyl Salicylate,

Ethylhexyl Methoxycinnamate

10

Octocrylene,

Butyl Methoxydibenzoylmethane

Phenylbenzimidazole Sulfonic Acid,

Benzophenone-3,

Benzophenone-4,

15

Benzophenone-5,

le 2-(4-diéthylamino-2-hydroxybenzoyl)-benzoate de n-hexyle

4-Methylbenzylidene camphor,

Terephthalylidene Dicamphor Sulfonic Acid,

Disodium Phenyl Dibenzimidazole Tetra-sulfonate,

20

la 2,4,6-tris-(4'-amino benzalmalonate de diisobutyle)-s-triazine

Anisotriazine,

Ethylhexyl triazone,

Diethylhexyl Butamido Triazone,

Méthylène bis-Benzotriazolyl Tetramethylbutylphénol

25

Drometrisole Trisiloxane

Polysilicone-15

et leurs mélanges.

30

43. Composition selon la revendication 40, où les filtres complémentaires inorganiques sont choisis parmi des pigments ou des nanopigments d'oxydes métalliques, enrobés ou non.

35

44. Composition selon la revendication 42, où les filtres complémentaires inorganiques sont des nanopigments d'oxyde de titane, amorphe ou cristallisé, sous forme rutile et/ou anatase, de fer, de zinc, de zirconium ou de cérium

40

45. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 44, caractérisée en ce qu'elle contient en outre au moins un agent de bronzage et/ou de brunissage artificiel de la peau.

45

46. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 45, caractérisée en ce qu'elle contient en outre au moins un adjuvant cosmétique choisi parmi les solvants organiques, les épaississants ioniques ou non ioniques, les adoucissants, les humectants, les opacifiants, les stabilisants, les émoullients, les silicones, les agents répulsifs contre les insectes, les parfums, les conservateurs, les tensioactifs, les charges, les actifs, les pigments, les polymères, les propulseurs, les agents alcalinisants ou acidifiants ou tout autre ingrédient habituellement utilisé dans le domaine cosmétique et/ou dermatologique.

50

47. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 45, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme de dispersion du type lotion ou sérum, d'émulsion huile-dans-eau ou eau-dans-huile ; d'émulsions multiples, de microémulsions, de dispersions vésiculaires de type ionique et/ou non ionique ou des dispersion cire/phase aqueuse.

47. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 46, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme d'émulsion huile-dans-eau ou eau-dans huile comportant au plus 1% en poids par rapport au poids total de la composition en tensioactif émulsionnant.

5

48. Utilisation d'une composition telle que définie selon l'une quelconque des revendications 1 à 47 pour la fabrication de produits pour le traitement cosmétique de la peau, des lèvres et des cheveux, y compris le cuir chevelu, en particulier pour la protection et/ou le soin de la peau, des lèvres et/ou des cheveux et/ou pour le maquillage

10

de la peau et/ou des lèvres.

48. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 47, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme d'émulsion huile-dans-eau ou eau-dans huile comportant au plus 1% en poids par rapport au poids total de la composition en tensioactif émulsionnant.

5

49. Utilisation d'une composition telle que définie selon l'une quelconque des revendications 1 à 48 pour la fabrication de produits pour le traitement cosmétique de la peau, des lèvres et des cheveux, y compris le cuir chevelu, en particulier pour la protection et/ou le soin de la peau, des lèvres et/ou des cheveux et/ou pour le maquillage de la peau et/ou des lèvres.

10



DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg
75800 Paris Cedex 08

Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

BREVET D'INVENTION**CERTIFICAT D'UTILITÉ**

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



N° 11 235*02

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1.. / 1..
(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire

DB 113 W / 260899

Vos références pour ce dossier (facultatif)		OA03138/BN/LM	
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL		0304647	
TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum) Composition photoprotectrice comprenant au moins un polymère d'acide acrylamido 2-méthyl propane sulfonique et un 4,4-diarylbutadiène, utilisations			
LE(S) DEMANDEUR(S) : L'ORÉAL 14, rue Royale 75008 PARIS France			
DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages).			
Nom		L'ALLORET	
Prénoms		Florence	
Adresse	Rue	45, rue Boussingault	
	Code postal et ville	75013	PARIS
Société d'appartenance (facultatif)			
Nom			
Prénoms			
Adresse	Rue		
	Code postal et ville		
Société d'appartenance (facultatif)			
Nom			
Prénoms			
Adresse	Rue		
	Code postal et ville		
Société d'appartenance (facultatif)			
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) 11 Septembre 2003 Laurent MISZPUTEN			

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire.
Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.